EP 255471 295.029usd

4/9/2

DIALOG(R)File 351:Derwent WPI

(c) 2002 Derwent Info Ltd. All rts. reserv. 007396722

WPI Acc No: 1988-030657/198805 XRAM Acc No: C88-013606

New carboxylated macrocyclic heterocyclic chelating agents - and their metal complexes, useful as diagnostic and therapeutic agents

Patent Assignee: SCHERING AG (SCHD); SCHERING BERLIN & BERGKAMEN AG

(SCHD)

Inventor: GRIES H; RADUCHEL B; SPECK U; WEINMANN H; RADUECHEL B;

WEINMANN H J

Number of Countries: 020 Number of Patents: 016

Patent Family:

Patent No K	Sind	Date	Applicat	t No K	ind · I	Date We	ek
EP 255471	Α	1988020	3 EP 87	730095	Α	19870724	198805 B
DE 3625417	Α	198802	11 DE 3	3625417	Α	19860728	3 198807
AU 8776217	Α	198802	04			198813	
JP 63041468	Α	198802	22 JP 87	7186794	Α	19870728	198813
NO 8703132	Α	198802				198813	
DK 8703933	Α	198801				198817	
PT 85410	A 1	1988072)		19	98835	
ZA 8705561	Α	198903	29 ZA 8	375561	Α	19870728	198918
EP 255471	B1	1992090	9 EP 8'	7730085	Α	19870724	199237
DE 3781620	G	199210	15 DE 3	3781620	Α	19870724	199243
EP 87730085 A 19870724							
NO 174048	В	1993112	29 NO 8	73132	Α	19870727	199402
ES 2052599	T3	199407	16 EP 8	7730085	Α	1987072	4 199430
JP 95053720	B2	199506	07 JP 8	7186794	Α	19870728	199527
DK 171574	\mathbf{B}	1997012	20 DK 8	73933	Α	19870728	199710
DE 3625417	C2	199810	08 DE	3625417	Α	1986072	8 199844
CA 1341176	C	200101	30 CA 5	543027	Α	19870727	200117

Priority Applications (No Type Date): DE 3625417 A 19860728

Cited Patents: EP 124766; FR 2539996; WO 8602352; 1.Jnl.Ref; EP 232751; EP 238196

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 255471 A G

Designated States (Regional): AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE EP 255471 B1 G 25 C07D-257/02

Designated States (Regional): AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE

DE 3781620 G C07D-257/02 Based on patent EP 255471

NO 174048 B C07D-257/02 Previous Publ. patent NO 8703132

ES 2052599 T3 C07D-257/02 Based on patent EP 255471

JP 95053720 B2 25 C07D-257/02 Based on patent JP 63041468

DK 171574 B C07D-257/02 Previous Publ. patent DK 8703933 DE 3625417 C2 C07D-257/02 CA 1341176 C E C07D-257/02

Abstract (Basic): EP 255471 A

Macrocyclic N and P heterocycles (I), including their conjugates with macromolecules and salts are new; where Y = N or P; A1 and A2 = 2-6C opt branched alkylene; U1-U4 = bond or opt branched 1-6C alkylene; D1-D4 = O, S, 1-6C alkylene or NR7; R7 = H or 1-4C alkylene having a terminal COOR1 gp.; R1 = H or metal ion equiv; D5 is as D1 or CHR5; R5 = H or 1-20C opt unsatd alkylene which may include imino, phenyleneoxy, phenyleneimino, amido, ester, O, S and/or N; can be substd by OH, SH, imino and/or amino, and may carry a terminal functional gp. (opt. bonded to a macromolecule, B); s and t = 0 - 5; R2 = H; opt. substd 1-16C alkyl, acyl or acylalkyl (opt substd by 1 or more OH or lower alkoxy); -CH2-X-V; B or CH2COB; X = CO, opt branched up to 10C alkylene (opt substd by 1 or more OH or lower alkoxy), or opt branched 2-23C alkylene interrupted by O; V = NR3R4 or COOR6; R3 and R4 = H, 1-16C alkyl (opt substd by 1 or more OH or lower alkoxy) or together complete a 5-6 membered heterocycle opt contg another heteroatom; R6 = H; up to 16C satd or unsatd., linear, branched or cyclic hydrocarbyl, aryl or aralkyl; R2 or R3 can be bonded by a 2-20C alkylene chain (opt having a terminal carbonyl gp., opt interrupted by 1 or more O or R1-carboxymethyl-imino, or substd by one or more OH, lower alkoxy or carboxy-lower alkyl) to a second macrocycle (I'), which can differ from (I); with provisos.

USE/ADVANTAGE - Where R1 = H, (I) are complexing agents; where R1 = metals, (I) are variously useful as agents for NMR, X-ray, ultrasonic and radiodiagnosis, and for radiotherapy. They are generally excreted rapidly in unchanged form (avoiding toxicity) and the ligands can be tailor-made to provide particle activity, pharmocokinetic, compatibility, etc. properties, e.g. organic specificity. Complexes with e.g. Ca or Mg ions can be used to treat heavy metal poisoning and particular storage diseases. (59pp Dwg.No.0/0)

Abstract (Equivalent): EP 255471 B

1,4,7,10-tetra azacyclododecane derivatives of the general formula I, wherin each R1, independently of the others, represents hydrogen or a metal ion equivalent, R5 represents hydrogen or a methyl or ethyl group, R2 represents a linear or branched, saturated or unsaturated alkyl group that has up to 16 carbon atoms and that is substituted by from 1 to 5 hydroxy or 1-4C alkoxy groups, -CH2-X-V in which X represents carbonyl, a linear or branched alkylene group having from 1 to 10 carbon atoms that is optionally substituted by from 1 to 5 hydroxy or 1-4C alkoxy groups, or a linear or branched alkylene group that is interrupted by oxygen atoms and has from 2 to 23 carbon atoms, V represents -N(R3)R4 in which each of R3 and R4, independently of the other, represents hydrogen, a linear or branched alkyl group that has up to 16 carbon atoms and that is optionally substituted by from 1 to 5 hydroxy or 1-4C alkoxy groups, or R3 and R4 together with the nitrogen atom represent a pyrrolidine, piperidine, morpholine or piperazine ring, or R2 or R3 represents a second macrocycle of the formula I' that

is linked via an alkylene chain that has from 2 to 20 carbon atoms and optionally carries carbonyl groups at it ends and is optionally interrupted by from 1 to 4 oxygen atoms or substituted by from 1 to 5 hydroxy, 1-4C alkoxy or carboxy 1-4C alkyl groups, or R2 represents B or CH2-COB, B representing a macromolecule or biomolecule that accumulates to an especially great extent in the organ or organ part to be investigated or in the tumour, and functional groups present in the molecule are, if desired, conjugated with biomolecules, and the salts thereof with organic or inorganic bases or aminoacids or with inorganic or organic acids.

(Dwg.0/0)

Title Terms: NEW; CARBOXYLATED; MACROCYCLE; HETEROCYCLE; CHELATE;

AGENT; METAL; COMPLEX; USEFUL; DIAGNOSE; THERAPEUTIC; AGENT

Derwent Class: B05

International Patent Class (Main): C07D-257/02

International Patent Class (Additional): A61K-031/39; A61K-031/55;

A61K-031/655; A61K-043/00; A61K-049/00; A61K-049/04; A61K-051/00;

A61K-051/04; C07B-059/00; C07D-273/00; C07D-401/12; C07D-403/12;

C07D-405/12; C07F-005/00; C07F-009/547; C07F-009/65; C07F-009/6524;

C07F-013/00; C07F-015/00

File Segment: CPI

(11) Veröffentlichungsnummer:

0 255

12

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 87730085.5

(22) Anmeldetag: 24.07.87

(6) Int. Cl. 2: C 07 D 257/02

D 273/00, A 61 K 49/00

F 5/00, C 07 F 13/00

(30) Priorităt: 28.07.86 DE 3625417

(4) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 03.02.88 Patentblatt 88/5

(84) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE ES FR GB GR IT LI LU NL SE (1) Anmelder: SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT Berlin und Bergkamen

Müllerstrasse 170/178 Postfach 65 03 11 D-1000 Berlin 65(DE)

(72) Erfinder: Gries, Heinz, Dr. Helmstedter Strasse 19 D-1000 Berlin 31(DE)

(72) Erfinder: Radüchel, Bernd, Dr. Gollanczstrassa 132 D-1000 Berlin 28(DE)

(72) Erfinder: Speck, Ulrich, Dr. **Benedikter Strasse 50** D-1000 Berlin 28(DE)

(72) Erfinder: Weinmann, Hans-Joachim, Dr. Abornstraese 81 D-1000 Berlin 41(DE)

(54) Makrocyclische Verbindungen.

67) Verbindungen der sligemeinen Formel I

$$\begin{array}{c}
U^{1}-D^{1}-(U^{2}-D^{2})_{s}-A^{1} \\
D^{5} \\
U^{4}-D^{4}-(U^{3}-D^{3})_{t}-A^{2}
\end{array}$$
(1)

Y ein Stickstoff- oder Phosphoratom,

A1 und A2 gleich oder verschieden sind und jeweils eine geradkettige oder verzweigte Alkylengruppe mit 2 bis 6

U1, U2, U3, U4 gleich oder verschieden sind und jewells eine direkte Bindung oder ein g radkettige oder verzweigte Alkylengruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffstomen,

D1, D2, D3, D4 gleich oder verschieden sind und jeweils ein Sauerstoff- der Schwefelet m, ine Alkyl ngruppe mit 1 bis 8 Kohlenstoffstomen oder eine Gruppe N-R7 mit R7 in der Bedeutung eines Wasserstoffatoms, einer geradkettigen oder verzweigten Alkylenkette mit 1 bis 4 Kohlenstoffst men. die am Ende eine COOR1-Gruppe trägt, wob i R1 für ein Wasserstoff-at moder ein Metalil nenäquivalent steht,

D⁶ die für D¹, D², D³ und D⁴ angegebene Bedeutung hat

sowie die Gruppe

mit R⁸ in der Bedeutung eines Wasserstoffatoms oder einer gegebenenfalls Imino-, Phenylenoxy-, Phenylenimino-, Amid-, Estergruppe(n), Sauerstoff-, Schwefel- und/ader Stickstoff-Atom(e) enthaltenden gegebenenfells durch Hydroxy-, Mercapto-, Imino- und/oder Aminogruppe(n) subetitulerten geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten C1-C20-Alkylengruppe, die am Ende entweder eine funktionelle Gruppe oder gebunden über diese ein Makromolekül B aufweist.

s und t ganze Zahlen von 0 bis 5,

R² Wasserstoff, eine gerade oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte, gegebenenfalls durch ein der mehrere Hydroxy- od r niedere Alkoxygruppen substituierte Alleyi-, Acyl- oder Acylalkylgruppe mit 1 bis 18 Kohlenstoffatomen, -CH₂-X-V mit X in der Bedautung von Carbonyl, einer geradkettigen oder verzweigtkettigen Alkylengruppe mit 0 bis 10

ш

Kohl nstoffatomen, die gegebenenfalls durch eine oder mehrere Hydroxy- oder niedere Alkoxygruppen substituiert ist, oder einer gerad- oder verzweigtkettigen durch Sauerstoffatome unterbrochenen Alkylengruppe mit 2 bis 23 Kohlenstoffatomen,

V in der Bedeutung von

oder -COOR⁶, wobei R³ und R⁴ unabhängig voneinander Wasserstoff, eine gerade oder verzweigte, gegebenenfalls durch eine oder mehrere Hydroxy, oder niedere Alkoxygrupen substituierte Alkylgruppe mit 1 bis 16 Kohlenstoffatomen oder R³ und R⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatomeinen gegebenenfalls ein weiteres Heteroatom enthaltenden gesättigten Fünf- oder Sechsring und R⁶ Wasserstoff oder einen gesättigten, ungesättigten, gerad- oder verzweigtkettigen oder cyclischen Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 16 Kohlenstoffatomen oder eine Aryl- oder Aralkylgruppe darstellen, oder

R² oder R³ ein n über eine 2 bis 20 Kohlenstoffatt enthaltende Alkylenkette (K), die gegebenenfalls an Enden Carbonylgruppen trägt und gegebenenfalls durch oder mehrere Sauerstoffatome oder R³-Carbonethyliminogruppen unterbrochen oder durch eine omehrere Hydroxy-, niedere Alkoxy- oder Carboniederalkyl-Gruppen substituiert ist, gebundenen zwe Makrozyklus der Formel I'

$$D^{5} = U^{1} - D^{1} - (U^{2} - D^{2})_{s} - A^{1}$$

$$V^{-} = U^{4} - D^{4} - (U^{3} - D^{3})_{t} - A^{2}$$
(1')

der anderer Struktur als der Grundkörper des ersten kann, oder

R² B oder CH₂-COB bedeuten, mit der Maßgabe, daß, wenn R² für B oder CH₂-COB st h ein Wasserstoff-atom bedeutet, daß mindestens zwei COI Gruppen im Molekül vorhanden sind und daß zwei Het atome des Makrocyclus' jeweils über eine Alkylengruppe mindestens zwei Kohlenstoffatomen verbund in sind, un Molekül; vorhandene funktionelle Gruppen gewünt enfalls mit Makromolekülen konjugiert und gewünschten freie Carboxylgruppen mit organischen der an rganist Basen oder Aminosäuren und basische Gruppen mit organischen oder organischen Säuren versalzt sind.

PATENTANSPRÜCHE

1. Makrocyclische Verbindungen der allgemeinen Formel I

worin

Y ein Stickstoff- oder Phosphoratom,

- ${\tt A}^1$ und ${\tt A}^2$ gleich oder verschieden sind und jeweils eine geradkettige oder verzweigte Alkylengruppe mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen.
- v^1 , v^2 , v^3 , v^4 gleich oder verschieden sind und jeweils eine direkte Bindung oder eine geradkettige oder verzweigte Alkylengruppe mit 1 bis 6 Kohl n-stoffatomen.
- D¹, D², D³, D⁴ gleich oder verschieden sind und jeweils ein Sauerstoffoder Schwefelatom, eine Alkylengruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder
 eine Gruppe N-R⁷ mit R⁷ in der Bedeutung eines Wasserstoffatoms, einer
 geradkettigen oder verzweigten Alkylenkette mit 1 bis 4 Köhlenstoffatomen, die am Ende eine COOR¹-Gruppe trägt, wobei R¹ für ein Wasserstoffatom oder ein Metallionenäquivalent steht.
- die für D¹, D², D³ und D⁴ angegebene Bedeutung hat sowie die Gruppe -CH-mit R⁵ in der Bedeutung eines Wasserstoffatoms oder einer gegebenenfalls Imino-, Phenylenoxy-, Phenylenimino-, Amid-, Estergruppe(n), Sauerstoff-, Schwefel- und/oder Stickstoff-Atom(e) enthaltenden gegebenenfalls durch Hydroxy-, Mercapto-, Imino- und/oder Aminogruppe(n) substituierten geradkettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten C₁-C₂₀-Alkylengruppe, die am Ende entweder eine funktionelle Gruppe oder gebunden über diese ein Makromolekül B aufweist.
- s und t ganze Zahlen von 0 bis 5.
- R² Wasserstoff, eine gerade oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte, gegebenenfalls durch eine oder mehrere Hydroxy- oder nieder Alkoxygruppen substituierte Alkyl-, Acyl- oder Acylalkylgruppe mit 1 bis 16

Kohlenstoffatomen,

-CH₂-X-V mit X in der Bedeutung von Carbonyl, einer geradkettigen oder verzweigtkettigen Alkylengruppe mit 0 bis 10 Kohlenstoffatomen, die gegebenenfalls durch eine oder mehrere Hydroxy- oder niedere Alkoxygruppen substituiert ist, oder einer gerad- oder verzweigtkettigen durch Sauerstoffatome unterbrochenen Alkylengruppe mit 2 bis 23 Kohlenstoffatomen,

V in der Bedeutung von -N oder $-COOR^6$, wobei R^3 und R^4 unabhängig von-

einander Wasserstoff, eine gerade oder verzweigte, gegebenenfalls durch eine oder mehrere Hydroxy- oder niedere Alkoxygruppen substituierte Alkylgruppe mit 1 bis 16 Kohlenstoffatomen oder R³ und R⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen gegebenenfalls ein weiteres Heteroatom enthaltenden gesättigten Fünf- oder Sechsring und R⁶ Wasserstoff oder einen gesättigten, ungesättigten, gerad- oder verzweigtkettigen oder cyclischen Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 16 Kohlenstoffatomen oder eine Aryl-oder Aralkylgruppe darstellen,

R² oder R³ einen über eine 2 bis 20 Kohlenstoffatome enthaltende Alkyl n-kette (K), die gegebenenfalls an den Enden Carbonylgruppen trägt und gegebenenfalls durch ein oder mehrere Sauerstoffatome oder R¹-Carboxymethyliminogruppen unterbrochen oder durch eine oder mehrere Hydroxy-niedere Alkoxy- oder Carboxy-niederalkyl-Gruppen substituiert ist, gebundenen zweiten Makrozyklus der Formel I.

$$\begin{array}{c}
U^{1}-D^{1}-(U^{2}-D^{2})_{s}-A^{1} \\
D^{5} \\
U^{4}-D^{4}-(U^{3}-D^{3})_{t}-A^{2}
\end{array}$$
(I')

der anderer Struktur als der Grundkörper des ersten sein kann, oder

 R^2 B oder CH_2 -COB bedeuten, mit der Maßgabe, daß, wenn R^2 für B oder CH_2 -COB steht, R^5 ein Wass r-stoffatom bedeutet, daß mindestens zwei $COOR^1$ -Gruppen im Hol kül v rhanden sind und daß zwei H t roatome des Makrocyclus jeweils über eine Alkylengruppe mit mindestens zwei Kohlenstoffatomen verbunden sind, und im

Molekül vorhandene funktionelle Gruppen gewünschtenfalls mit Makromolekülen konjugiert und gewünschtenfalls freie Carb xylgruppen mit organischen oder anorganischen Basen oder Aminosäuren und basische Gruppen mit anorganischen oder organischen Säuren versalzt sind.

2. 1.4.7,10-Tetraazacyclododecan-Derivate der allgemeinen Formel II

$$R^{1}00C$$
 R^{8}
 $R^{1}00C$
 R^{8}
 $R^{1}00C$
 R^{8}
 $R^{1}00C$
 R^{8}
 $R^{1}00C$
 R^{1}
 $R^{1}00C$
 R^{1}

worin

R¹ unabhängig voneinander Wasserstoff oder ein Metallionenāquivalent.

R^B Wasserstoff, eine Methyl- oder Ethylgruppe,

D Sauerstoff oder N-R²

R² Wasserstoff, eine gerade oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte, gegebenenfalls durch eine oder mehrere Hydroxy- oder niedere Alkoxygruppen substituierte Alkyl-, Acyl- oder Acylalkylgruppe mit 1 bis 16 Kohlenstoffatomen,

-CH₂-X-V mit X in der Bedeutung von Carbonyl oder einer geradkettigen oder verzweigtkettigen Alkylengruppe mit 0 bis 10 Kohlenstoffatomen, die gegebenenfalls durch eine oder mehrere Hydroxy- oder niedere Alkoxygruppen substituiert ist, oder einer gerad- oder verzweigtkettigen durch Sauerstoffatome unterbrochenen Alkylengruppe mit 2 bis 23 Kohlenstoffatomen.

V in der Bedeutung von -N oder -COOR 6 , wobei R 3 und R 4 unabhängig

voneinander Wasserstoff, eine gerade oder verzweigte, gegebenenfalls durch eine oder mehrere Hydroxy- oder niedere Alkoxygruppen substituierte Alkylgruppe mit 1 bis 16 Kohlenstoffatomen oder R³ und R⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen gegebenenfalls ein weiteres Heteroatom enthaltenden gesättigt n Fünf- oder Sechsring und R⁶ Wasserstoff oder einen gesättigt n, ungesättigten, gerad- oder verzweigtkettigen oder cyclischen Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 16 Kohl nstoffatomen oder eine Aryl- oder Aralkylgruppe darstellen,

oder

R² oder R³ einen über ein 2-20 Kohlenstoffatome enthaltende Alkylenkette (K), die gegeb nenfalls an den End n Carbonylgruppen trägt und gegebenenfalls durch ein oder mehrere Sauerstoffatome oder R¹-Carboxymethylminogruppen unterbrochen oder durch eine oder mehrere Hydroxyniedere Alkoxynoder Carboxyniederalkyl-Gruppen substituiert ist. gebundenen zweiten Makrozyklus der Formel II'

oder R² B oder CH₂-COB bedeuten, und im Molekül vorhandene funktionelle Gruppen gewünschtenfalls mit Biomolekülen konjugiert und gewünschtenfalls freie Carboxylgruppen mit organischen oder anorganischen Basen oder Aminosäuren und basisch Gruppen mit anorganischen oder organischen Säuren versalzt sind.

- 3. Verbindungen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß \mathbb{R}^1 jeweils für ein Wasserstoffatom steht.
- 4. Verbindungen nach Anspruch 1. dadurch gekennzeichnet, daß mindestens zwei der Substituenten R¹ Metallionenäquivalente mindestens eines Metalls der Ordnungszahlen 21 bis 29, 42, 44 oder 57 bis 70 sind.
- 5. Verbindungen nach Anspruch 1. dadurch gekennzeichnet, daß mindestens zwei der Substituenten R¹ Metallionenäquivalente mindestens eines Radionuklids eines Elements der Ordnungszahlen 27, 29, 31, 32, 38, 39, 43, 49, 64, 70 oder 77 sind.

6. 1,4,7,10-Tetraazacyclododecan-N,N',N''-triessigsäure,

N-[2,3-Dihydroxy-N-methyl-pr pylcarbamoylmethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclod decan-N',N'',N''-triessigsäure,

N-[N-Ethylcarbamoylmethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-N',N'',N''-triessigsäure,

N-Acetyl-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-N',N'',N'''-triessigsäure,

N-Ethyl-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-N',N'',N'''-triessigsäure.

N-(2,3-Dihydroxy-1-propyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-N', N'', N'''-triessigsäure.

N-(2-Aminoethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-N',N',N',-triessigsäure.

1,1'-(1,3-Propylen)-bis(1,4,7,10-tetrazzacyclododecan 4,7,10-triessigsäure),

Succinyl-bis(1,4,7,10-tetrazzacyclododecan-4,7,10-triessigsaure)

 N^6 -Carboxymethyl- N^3 , N^9 -bis(4.7.10-tricarboxymethyl-1.4.7.10-tetrazzacyclododecan-1-yl)-carbonylmethyl-3.6.9-triazaundecandisäure.

N-(2-Hydroxyethyl)-1,4,7,10-tetrazzacyclododecan-N',N",N'"-triessigsäure,

N-Methoxyacetyl-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-N',N",N"-triessigsäure

N-[N-(2-Hydroxyethyl)-carbamoylmethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-N',N",N'"-triessigsäure,

N-(Morpholinocarbonylmethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-N',N'',N'''-tri-essigsäure

N-(Morpholinocarbonylmethyl)-1,4,7,10-tetraazacycl dod can-N'.N''.N''-tris-(2-methyl-essigsāure),

1-0xa-4.7,10-triazacyclododecan-N.N',N''-triessigsaure

1,1'-(2-Hydroxy-1,3-propylen)-bis-(1,4,7,10-tetraazacyclododecan-4,7,10-tri-essigsäure),

N-(Isopropyloxycarbonylmethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-N',N'',N''-triessigsäure/

und die Komplexe dieser Verbindungen mit paramagnetischen Metallen oder Radioisotopen.

- 7. Gadolinium-, Hangan- und Dysprosium-Komplexe von 1,4,7,10-TetraazacyclododecanN,N',N"triessigsäure,
- -- N-[2,3-Dihydroxy-N-methyl-propylcarbamoylmethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclodo-decan-N',N",N'"-triessigsaure,

N-[N-Ethylcarbamoylmethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan N',N",N'"-triessig-saure.

N-Acetyl-1,4.7,10-tetrazzacyclododecan-N',N",N'"-triessigsäure,

N-Ethyl-1,4,7,10-tetrazzacyclododecan-N',N",N'"-triessigsäure,

N-(2,3-Dihydroxy-1-propyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan N',N",N'"-triessig-saure.

N-(2-Aminoethyl)-1.4.7.10-tetrazzacyclododecan-N', N", N'" triessigsäur ,

1.1'-(1.3-Pr pylen)-bis(1.4.7.10-tetrazzacyclododecan 4.7.10-triessigsäure),

Succinyl-bis(1,4,7,10-tetraazacycl dodecan-4,7,10-triessigsäure),

 N^6 -Carboxymethyl- N^3 , N^9 -bis(4,7,10-tricarboxymethyl-1,4,7,10-tetrazzacyclo-dod can-1-yl)carb nylmethyl3,6,8-triazzundecandisäur .

 $N-(2-Hydroxyethyl)-1.4,7,10-tetrazzacyclododecan-N',N'',N'''-triessigsaure,\\N-Methoxyacetyl-1.4,7,10-tetrazzacyclododecan-N',N'',N'''-triessigsaure,\\$

N-[N-(2-Hydroxyethyl)-carbamoylmethyl]-1,4,7,10-tetrazzacyclododecan-N',N",N'"-triessigsäure,

N-(Horpholinocarbonylmethyl)-1,4,7,10-tetrazzacyclodedecan-N',N'',N''-tri-essigsaure,

N-(Horpholinocarbonylmethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-N',N'',N''-tris-(2-methyl-essigsäure),

1-0xa-4,7,10-triazacyclododecan-N,N',N''-triessigsäure,

- 1.1'-(2-Hydroxy-1.3-propylen)-bis-(1.4.7.10-tetraszacyclododecan-4-7.10-triessigsáure)

N-(Isopropyloxycarbonylmethyl)-1,4,7,10-tetrazzacyclododecageN',N'',N''-triessigsäure.

- 8. Pharmazeutische Mittel, enthaltend mindest ns einen M tallkomplex der allgemeinen F rmel I mit mind stens zwei der Substituent n R¹ in der Bedeutung eines Metallionenäquivalents, gegebenenfalls mit den in der Galenik üblichen Zusätzen.
- 9. Verwendung der Verbindungen nach Anspruch 3 als Komplexbildner.
- 10. Verwendung von mindestens einem Hetallkomplex der allgemeinen Formel I mit mindestens zwei der Substituenten R¹ in der Bedeutung eines Hetallionenaquivalents für die Herstellung von Hitteln für die NMR-. Röntgen-, Ultraschalloder Radiodiagnostik und Radio-Therapie.
- 11.Verfahren zur Herstellung von makrocyclischen Verbindungen der allgemeinen Formel I

worin

Y ein Stickstoff- oder Phosphoratom.

- ${\sf A}^1$ und ${\sf A}^2$ gleich oder verschieden sind und jeweils eine geradkettige oder verzweigte Alkylengruppe mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen.
- u^1 , u^2 , u^3 , u^4 gleich oder verschieden sind und jeweils eine direkt Bindung oder eine geradkettige oder verzweigte Alkylengruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen.
- ${\tt D}^1, {\tt D}^2, {\tt D}^3, {\tt D}^4$ gleich oder verschieden sind und jeweils ein Sauerstoffoder Schwefelatom, eine Alkylengruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder
 eine Gruppe ${\tt N-R}^7$ mit ${\tt R}^7$ in der Bedeutung eines Wasserstoffatoms, einer
 geradkettigen oder verzweigten Alkylenkette mit 1 bis 4 Kohlenst ffat men, die am Ende eine ${\tt COOR}^1$ -Gruppe trägt, wobei ${\tt R}^1$ für ein Wasserst ffatom oder in Hetallionenäquivalent steht,
- D^5 di für D^1 , D^2 , D^3 und D^4 ang gebene Bedeutung hat sowie di Gruppe -CH-mit R^5 in der B deutung eines Wasserstoffatoms oder iner gegebenenfalls Imino-, Phenyl noxy-, Phenylenimino-, Amid-, Estergruppe(n), Sauerst ff-, Schwef l- und/ der Stickstoff-Atom() enthalt nden g gebenenfalls durch

Hydroxy-, Hercapto-, Imino- und/oder Aminogrupp (n) substitui rten gerad-kettigen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten C_1 - C_2 0-Alkylen-gruppe, die am Ende entweder eine funktionell Gruppe oder gebunden über diese ein Makromolekül B aufweist.

- s und t ganze Zahlen von 0 bis 5,
- R² Wasserstoff, eine gerade oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte, gegebenenfalls durch eine oder mehrere Hydroxy- oder niedere Alkoxygruppen substituierte Alkyl-, Acyl- oder Acylalkylgruppe mit 1 bis 15 Kohlenstoffatomen.

-CH₂-X-V mit X in der Bedeutung von Carbonyl, einer geradkettigen oder verzweigtkettigen Alkylengruppe mit 0 bis 10 Kohlenstoffatomen, die gegebenenfalls durch eine oder mehrere Hydroxy- oder niedere Alkoxygruppen Bubstituiert ist, oder einer gerad- oder verzweigtkettigen durch Sauerstoffatome unterbrochenen Alkylengruppe mit 2 bis 23 Kohlenstoffatomen.

V in der Bedeutung von "N oder -COOR⁶, wobei R³ und R⁴ unabhängig von-

einander Wasserstoff, eine gerade eder verzweigte, gegebenenfalls durch eine oder mehrere Hydroxy- oder niedere Alkoxygruppen substitutierte Alkylgruppe mit 1 bis 16 Kohlenstoffatomen oder R³ und R⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen gegebenenfalls ein weiteres Heteroatom enthaltenden gesättigten Fünf- oder Sechsring und R⁶ Wasserstoff oder einen gesättigten, ungesättigten, gerad- oder verzweigtkettigen oder cyclischen Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 16 Kohlenstoffatomen oder eine Aryl-oder Aralkylgruppe darstellen.

R² oder R³ einen über eine 2 bis 20 Kohlenstoffatome enthaltende Alkylenkette (K), die gegebenenfalls an den Enden Carbonylgruppen trägt und gegebenenfalls durch ein oder mehrere Sauerstoffatome oder R¹-Carboxymethyliminogruppen unterbrochen oder durch eine oder mehrere Hydroxyniedere Alkoxy- oder Carboxy-niederalkyl-Gruppen substituiert ist. gebundenen zweiten Makrozyklus der Formel I'

der anderer Struktur als der Grundkörper des ersten sein kann,

R² B oder CH₂-COB bedeuten, mit der Maßgabe, daß, wenn R² für B oder CH₂-COB steht, R⁵ ein Wass r-stoffatom bedeutet, daß mindestens zwei COOR¹-Gruppen im Molekül v rhanden sind und daß zwei Heteroatome des Makrocyclus' jeweils über eine Alkylengruppe mit mindestens zwei Kohlenstoffatomen verbunden sind, und im Molekül vorhandene funktionelle Gruppen gewünschtenfalls mit Makromol - külen konjugiert und gewünschtenfalls freie Carboxylgruppen mit organischen oder anorganischen Basen oder Aminosäuren und basische Gruppen mit anorganischen oder organischen Säuren versalzt sind, dadurch gekennzeichnet, daß man in an sich bekannter Weise in Verbindungen der allgemein n Formel III

Y, A^1 , A^2 , y^1 , y^2 , y^3 , y^4 , s und t die oben genannte Bedeutung haben, p^1 , p^2 , p^3 und p^4 die gleiche Bedeutung wie p^1 , p^2 , p^3 und p^4 haben, jedoch anstelle der $COOR^1$ -Gruppe die COOZ-Gruppe mit Z in der Bedeutung einer Carboxylschutzgruppe enthalten.

 D^{5} die für D^{1} , D^{2} , D^{3} und D^{4} angegebene Bedeutung hat sowie di

Gruppe -CH- mit R^{5} in der Bedeutung von R^{5} , jedoch ohne ein Hakromolekül B aufzuweisen, bedeutet, und

 ${
m R}^2$ die für ${
m R}^2$ angegebene Bedeutung hat, jedoch nicht für ein Hakromole-kül B oder die Gruppe CH $_2$ -COB stehen soll,

die Schutzgruppen Z abspaltet und die s erhalt nen Säur n (R¹ der allgemein n F rmel I steht für Wasserst ff) gewünschtenfalls

- a) in an sich bekannter W ise mit mindestens einem Metalloxid oder Metallsalz eines Elements der Ordnungszahlen 21-29, 31, 32, 38, 35, 42-44, 49,
 57-70 oder 77 umsetzt und anschließend, falls gewünscht, vorhandene azide
 Wasserstoffatome mit anorganischen und/oder organischen Basen oder Aminosäuren und vorhandene basische Gruppen mit anorganischen oder organisch n
 Säuren in physiologisch verträgliche Salze überführt,
 oder
- b) in an sich bekannter Weise mit mindestens einem Metalloxid oder Metallsalz eines Elements der Ordnungszahlen 21-28, 31, 32, 36, 38, 42-44, 48, 57 bis 70 oder 77 umsetzt und anschließend die so erhaltenen Metallkomplexe in an sich bekannter Weise über im Holekül enthaltene funktionelle Gruppen oder an R² bzw. an die in R² enthaltene CO-Gruppe ein Hakromolekül bindet und, falls gewünscht, vorhandene azide Wasserstoffatome mit anorganischen und/oder organischen Basen oder Aminosäuren und vorhandene basische Gruppen mit anorganischen oder organischen Säuren in physiologisch verträgliche Salze überführt,
- c) in an sich bekannter Weise über die im Holekül enthaltenen funktionellen Gruppen oder an R² bzw. an die in R² enthaltene CO-Gruppe ein Hakromole-kül bindet und anschließend in an sich bekannter Weise mit mindestens einem Hetalloxid oder Hetallsalz eines Elements der Ordnungszahlen 21-29, 31, 32, 38, 39, 42-44, 49, 57-70 oder 77 umsetzt und anschließend, falls gewünscht, vorhandene azide Wasserstoffatome mit anorganischen und/oder organischen Basen oder Aminosäuren und vorhandene basische Gruppen mit anorganischen oder organischen Säuren in physiologisch verträgliche Salze überführt.
- 12. Verfahren zur Herstellung der pharmazeutischen Mittel gemäß Anspruch å, dadurch gekennzeichnet, daß man die in Wasser oder physiologischer Salzlösung gelöste oder suspendierte Komplexverbindung, gegebenenfalls mit den in der Galenik üblichen Zusätzen in eine für die enterale oder parenterale Applikation geeignete Form bringt.

Die Erfindung betrifft den in den Patentansprüch n gek nnzeichneten Gegenstand d.h. makr cyclische Komplexbildner, Komplexe und Komplexsalze, diese Verbindungen enthaltende Hittel, ihre Verwendung als Diagnostika und Therapeutika sowie Verfahren zur Herstellung dieser Verbindungen und Hittel.

Metallkomplexe sind schon zu Beginn der 50er Jahre als Kontrastmittel für di Radiologie in Betracht gezogen worden. Die damals eingesetzten Verbindungen waren aber derart toxisch, daß eine Verwendung beim Henschen nicht in Betracht kam. Es war daher durchaus überraschend, daß sich bestimmte Komplexsalze als ausreichend verträglich erwiesen haben, so daß eine routinemäßige Anwendung am Henschen für diagnostische Zwecke in Erwägung gezogen werden konnte. Als erst r Vertreter dieser Substanzklasse hat sich das in der europäischen Patentanmeidung mit der Publikationsnummer 71564 beschriebene Dimegluminsalz des 6d DTPA (Gadolinium-III-Komplex der Diethylentriaminpentaessigsäure) als Kontrastmittel für die Kernspintomographie bisher in der klinischen Prüfung an über 1.000 Patienten sehr gut bewährt. Der Schwerpunkt der Anwendung liegt bei Erkrankungen des Zentralnervensystems.

Ein wesentlicher Grund für die gute Verträglichkeit von 6d DTPA in der klinischen Anwendung liegt in der hohen Wirksamkeit bei der Kernspintomographie, insbesondere bei vielen Hirntumoren. Wegen seiner guten Wirksamkeit kann 6d DTPA mit 0,1 mmol/kg Körpergewicht sehr viel niedriger dosiert werden als beispielsweise Röntgenkontrastmittel in vielen Röntgenuntersuchungen.

Als weiterer Vertr ter der K mpl xsalz hat sich das in der deutschen Patentanmeldung 34 01 052 beschriebene Hegluminsalz des Gd DOTA (Gadolinium-III-Komplex der 1,4,7,10-Tetraazacyclodod can-tetraessigsäure) für diagnostische Zwecke bewährt.

Nun besteht aber der Wunsch, Chelate auch höher dosiert einzusetzen. Das ist besonders zum Nachweis bestimmter Erkrankungen außerhalb des Zentralnervensystems mit Hilfe der Kernspintomographie (NMR-Diagnostik), ganz besonders aber bei der Verwendung von Chelaten als Röntgenkontrastmittel, der Fall.

Chelate können im Vergleich zu jodierten Röntgenkontrastmitteln eine Reihe von Vorteilen bieten:

- a) Strahlenabsorption im höherenergetischen Bereich, damit Verminderung der Strahlenbelastung für den Patienten und Verbesserung der Voraussetzungen für die Energiesubtraktionsmethode.
- ...b) Vermeidung der als "Kontrastmittelreaktionen" bekannten, unvorhersehbaren, zum Teil sogar lebensbedrohenden oder tödlichen sogenannten "allergi artigen" oder kardiovaskulären Nebenwirkungen der jodierten heutigen Röntg nekontrastmittel.

Voraussetzung dafür sind:

- hohe Konzentration strahlenabsorbierender Elemente in der Lösung (Röntgen) bzw. starke Beeinflussung der NHR-Signale
- eine für die Diagnostik geeignete Pharmakokinetik
- sehr feste Bindung der Metallionen in ausscheidbaren Komplexen auch unter in-vivo-Bedingungen

- gut Verträglichkeit der hochkonzentrierten, hochd sierten Komplexlösung
- geringes allergoides Potential aller Bestandteile des Kontrastmittels
- hohe Stabilität und Lagerfähigkeit der chemischen Bestandteile der Konträstlösung.

Diese Anforderungen gelten in unterschiedlichem Maße und in unterschiedlich r Weise, aber grundsätzlich für alle Anwendungen der genannten Komplexe in der in-vivo-Diagnostik sowie zum Teil in der Therapie.

Die erfindungsgemäßen Substanzen und die aus ihnen bereiteten Lösungen erfüllen die genannten Anforderungen in überraschender Weise. Sie besitzen eine starke und durch die Wahl geeigneter Metallatome an die jeweiligen Prinzipien der diagnostischen oder therapeutischen Methode (Röntgen, NMR, Ultraschall, Nuklearmedizin) anpassungsfähige Wirksamkeit.

Die erfindungsgemäßen Substanzen kommen zur Anwendung:

- 1. Für die NMR-Diagnostik in Form ihrer Komplexe mit den Ionen der Obergangsmetalle der Ordnungszahlen 21 bis 29. 42 und 44.
- 2. Für die NMR- und Röntgendiagnostik in Form ihrer Komplexe mit den Ionen der Lanthanidenelemente der Ordnungszahlen 57 bis 70.
- 3. Für die Ultraschall-Diagnostik eignen sich sowohl diejenigen Substanzen, die zur Anwendung in der NMR-Diagnostik als auch jene, die zur Anwendung in der Röntgen-Diagnostik bestimmt sind.
- Für die Radiodiagnostik und Radiotherapie in Form ihrer Komplexe mit den Radioisotopen der Elemente der Ordnungszahlen 27, 29, 31, 32, 38, 39, 43, 49, 62, 64, 70 oder 77.

Auch hne spezifische Haßnahmen erlaubt ihre Pharmakokinetik die Verbesserung der Diagn s zahlreich r Erkrankung n. Die Komplexe werden zum größten Teil unverändert und rasch wieder ausgeschieden, so daß insbesondere im Fall der Verwendung relativ toxischer Hetallionen als Wirkprinzip trotz hoher Dosierung keine auf das Metall zurückzuführenden schädlichen Wirkungen beobachtet werden.

Die praktische Anwendung der neuen Komplexe und Komplexbildner wird auch durch deren ausreichende, oft sogar sehr gute chemische Stabilität erleichtert.

Ein weiterer wesentlicher Vorteil der beschriebenen Komplexe und Komplexbildner ist deren außerordentliche chemische Vielseitigkeit. Neben dem Zentralatom lassen sich die Eigenschaften durch die Wahl vielfältiger Substituenten und/oder Salzbildner den Anforderungen an Wirksamkeit. Pharmakokinetik, Verträglichk it. Handhabbarkeit usw. anpassen. So kann eine in der Diagnostik und Therapie s hr erwünschte Spezifität der Verbindungen für Strukturen im Organismus, für bestimmte biochemische Substanzen, für Stoffwechselvorgänge, für Zuständ dr Gewebe oder Körperflüssigkeiten, insbesondere durch die Kopplung an bi logische Substanzen oder an Substanzen, die eine Interaktion mit biologischen Syst men aufweisen, erzielt werden. Solche für die Kopplung geeigneten Substanzen können niedermolekular (zum Beispiel Glucose, Aminosäuren, Fettsäuren, Gallensäuren, Porphyrine) oder hochmolekular (Polysaccharide, Proteine, Antikörper usw.) sein oder auch körperfremde Strukturen darstellen, die sich aber in spezifischer Weise im Körper verteilen oder mit Bestandteilen des Körpers reagieren. Die Nutzung derartiger Prinzipien wird umso eher möglich sein, je empfindlicher das Nachweisverfahren für ein Diagnostikum ist oder je wirksamer ein zum Beispiel radioaktiv markierter Komplex in der Therapie ist.

Die erfindungsgemäßen Substanzen können in Form ihrer Komplexe mit Radioisot - pen, wie zum Beispi l 192 Ir, auch in der Radi th rapie eingesetzt werden. Weiterhin sind die erfindungsgemäßen Komplexbildner selbst oder in Form schwacher Komplexe mit vorzugsweise körpereigenen Ionen (Ca $^{2+}$, Mg $^{2+}$, Zn $^{2+}$, Fe $^{2+/3+}$) zur Therapie von Schwermetallvergiftungen oder bestimmten Speicherkrankheiten geignet.

Die erfindungsgemäßen makrocyclischen Verbindungen werden durch die allgemeine Formel I gekennzeichnet:

$$\begin{array}{c}
U^{1}-D^{1}-(U^{2}-D^{2})_{B}-A^{1} \\
D^{5} \\
U^{4}-D^{4}-(U^{3}-D^{3})_{\pm}-A^{2}
\end{array}$$
Y-R²
(1),

worin

Y ein Stickstoff- oder Phosphoratom.

- ${\sf A}^1$ und ${\sf A}^2$ gleich oder verschieden sind und jeweils eine geradkettige oder verzweigte Alkylengruppe mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen.
- u^1 , u^2 , u^3 , u^4 gleich oder verschieden sind und jeweils eine direkte Bindung oder eine geradkettige oder verzweigte Alkylengruppe mit 1 bis 6 Kohl n-stoffatomen,
- D¹. D². D³. D⁴ gleich oder verschieden sind und jeweils ein Sauerstoffoder Schwefelatom, eine Alkylengruppe mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder
 eine Gruppe N-R⁷ mit R⁷ in der Bedeutung eines Wasserstoffatoms, ein r
 geradkettigen oder verzweigten Alkylenkette mit 1 bis 4 Kohlenstoffat men, die am Ende eine COOR¹-Gruppe trägt, wobei R¹ für ein Wasserstoffatom oder ein Hetallionenäquivalent steht.
- die für D¹, D², D³ und D⁴ angegebene Bedeutung hat sowie die Gruppe -CH-mit R⁵ in der Bedeutung eines Wasserstoffatoms oder einer gegebenenfalls Imino-, Phenylenoxy-, Phenylenimino-, Amid-, Estergruppe(n), Sauerstoff-, Schwefel- und/oder Stickstoff-Atom(e) enthaltenden gegebenenfalls durch Hydroxy-, Hercapto-, Imino- und/oder Aminogruppe(n) substituierten geradk tigen der verzweigt n, g sättigten oder ungesättigten C_1 - C_{20} -Alkylengruppe, die am Ende entweder eine funktionelle Gruppe oder gebunden über diese in Hakromol kül B aufweist,
- s und t ganze Zahlen von 0 bis 5.

R² Wasserstoff, eine gerade oder verzweigte, gesättigt oder ungesättigte, gegebenenfalls durch eine oder mehrere Hydroxy- oder nied re Alkoxygruppen substituiert Alkyl-, Acyl- oder Acylalkylgruppe mit 1 bis 16 Kohlenstoffatomen,

-CH₂-X-V mit X in der Bedeutung von Carbonyl, einer geradkettigen oder v rzweigtkettigen Alkylengruppe mit 0 bis 10 Kohlenstoffatomen, die gegebenenfalls durch eine oder mehrere Hydroxy- oder niedere Alkoxygruppen substituiert ist, oder einer gerad- oder verzweigtkettigen durch Sauerstoffatome unterbrochenen Alkylengruppe mit 2 bis 23 Kohlenstoffatomen.

V in der Bedeutung von -N oder -COOR 6 , wobel R 3 und R 4 unabhängig von-R 4

einander Wasserstoff, eine gerade oder verzweigte, gegebenenfalls durch eine oder mehrere Hydroxy- oder niedere Alkoxygruppen substituierte Alkylgruppe mit 1 bis 16 Kohlenstoffatomen oder \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen gegebenenfalls ein weiteres Heteroatom enthaltenden gesättigten Fünf- oder Sechsring und \mathbb{R}^6 Wasserstoff oder einen gesättigten, ungesättigten, gerad- oder verzweigtkettigen oder cyclischen Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 16 Kohlenstoffatomen oder eine Aryl-oder Aralkylgruppe darstellen,

oder

R² oder R³ einen über eine 2 bis 20 Kohlenstoffatome enthaltende Alkylenkette (K), die gegebenenfalls an den Enden Carbonylgruppen trägt und gegebenenfalls durch ein oder mehrere Sauerstoffatome oder R¹-Carboxymethyliminogruppen unterbrochen oder durch eine oder mehrere Hydroxy-, niedere Alkoxy- oder Carboxy-niederalkyl-Gruppen substituiert ist, gebundenen zweiten Makrozyklus der Formel I'

$$\begin{bmatrix}
u^{1}-D^{1}-(u^{2}-D^{2})_{s}-A^{1} \\
5 \\
u^{4}-D^{4}-(u^{3}-D^{3})_{t}-A^{2}
\end{bmatrix} Y-$$
(I'),

der anderer Struktur als der Grundkörper des ersten sein kann.

 R^2 B oder CH_2 -COB bedeuten, mit der Maßgabe, daß, wenn R^2 für B der CH_2 -COB st ht. R^5 ein Wasserstoffatom bedeutet, daß mindestens zw i $COOR^1$ -Gruppen im Molekül vorhanden sind und daß zwei Heteroatome des Makrocyclus' j weils über eine Alkylengruppe mit mindestens zwei Kohl nstoffatomen v rbunden sind, und im

Molekül vorhandene funktionelle Gruppen gewünschtenfalls mit Makromolekülen konjugiert und gewünschtenfalls freie Carboxylgruppen mit organischen oder anorganischen Basen oder Aminosäuren und basische Gruppen mit anorganischen oder organischen Säuren versalzt sind.

Bevorzugt sind 1,4,7,10-Tetraazacyclododecan-Derivate der allgemeinen Formel II

$$R^{1}00C$$
 R^{8}
 $R^{1}00C$
 R^{8}
 $R^{1}00C$
 R^{8}
 $R^{1}00C$
 R^{1}
 $R^{1}00C$
 R^{1}

worin

R¹ unabhängig voneinander Wasserstoff oder ein Metallionenäquivalent,

R⁸ Wasserstoff, eine Methyl- oder Ethylgruppe.

D Sauerstoff oder >N-R²

R² Wasserstoff, eine gerade oder verzweigte, gesättigte oder ungesättigte, gegebenenfalls durch eine oder mehrere Hydroxy- oder niedere Alkoxygruppen substituierte Alkyl-, Acyl- oder Acylalkylgruppe mit 1 bis 16 Kohlenstoffatomen,

-CH₂-X-V mit X in der Bedeutung von Carbonyl oder einer geradkettigen oder verzweigtkettigen Alkylengruppe mit 0 bis 10 Kohlenstoffatomen, die gegebenenfalls durch eine oder mehrere Hydroxy- oder niedere Alkoxygruppen substituiert ist, oder einer gerad- oder verzweigtkettigen durch Sauerstoffatome unterbrochenen Alkylengruppe mit 2 bis 23 Kohlenstoffatomen,

V in der Bedeutung von -N oder - \cos^6 , wobei R^3 und R^4 unabhängig

voneinander Wasserstoff, eine gerade oder verzweigte, gegebenenfalls durch eine oder mehrere Hydroxy- oder niedere Alkoxygruppen substituierte Alkylgruppe mit 1 bis 16 Kohlenstoffatomen oder R³ und R⁴ gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen gegebenenfalls ein weiteres Heteroatom enthaltenden gesättigten Fünf- oder Sechsring und R⁶ Wasserstoff oder inen gesättigten, ungesättigten, gerad- oder verzweigtkettigen oder cyclischen Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 16 Kohlenstoffatomen oder eine Aryloder Aralkylgrupp darstellen.

oder

 $\rm R^2$ od r $\rm R^3$ einen über eine 2-20 Kohlenst ffatome enthaltende Alkyl n-kette, die gegebenenfalls an den Enden Carbonylgruppen trägt und gegebenenfalls durch ein oder mehrere Sauerstoffatome oder $\rm R^4$ -Carboxymethyliminogruppen unterbrochen oder durch eine oder mehrere Hydroxy-, niedere Alkoxy- oder Carboxy-niederalkyl-Gruppen substituiert ist, gebundenen zweiten Hakrozyklus der Formel II'

oder R² B oder CH₂-COB bedeuten.
und im Molekül vorhandene funktionelle Gruppen gewünschtenfalls mit
Biomolekülen konjugiert und gewünschtenfalls freie Carboxylgruppen mit
organischen oder anorganischen Basen oder Aminosäuren und basische
Gruppen mit anorganischen oder organischen Säuren versalzt sind.

Verbindung n d r allgemeinen F rm l I mit R^1 in der Bed utung von Wasserstoff werden als Kompl xbildn r und mit mind stens zwei der Substituenten R^1 in der Bedeutung eines Metallionenäquivalents werden als Hetallkomplexe bezeichnet.

Wenn R² für eine Alkyl-, Acyl- oder Acylalkylengruppe mit 1-16 Kohlenstoffstomen steht, kann diese gerade oder verzweigt, gesättigt oder ungesättigt und
gegebenenfalls durch eine oder mehrere Hydroxy- oder niedere Alkoxygruppen
substituiert sein.

Niedere Alkoxygruppen sollen 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthalten und insbesondere Hethoxy- und Ethoxygruppen umfassen.

Als Alkylsubstituenten R^2 , R^3 , R^4 bzw. R^6 kommen gesättigte, ungesättigte, gerad- oder verzweigtkettige oder cyclische Kohlenwasserstoffe mit bis zu 16 C-Atomen, vorzugsweise gesättigte Kohlenwasserstoffe in Betracht, die im Falle von R^2 , R^3 und R^4 gegebenenfalls durch 1 bis 5 Hydroxy- oder niedere Alkoxy-gruppen substituiert sind.

Niedere Alkoxygruppen sollen jeweils 1 bis 4 Kohlenstoffatome enthalten und insbesondere Methoxy- und Ethoxygruppen umfassen.

Als gegebenenfalls substituierte Alkylgruppen seien beispielsweise die Methyl-, Ethyl-, 2-Hydroxyethyl-, 2-Hydroxy-1-(hydroxymethyl)-ethyl-,1-(Hydroxymethyl)-ethyl-,Propyl-,Isopropenyl-,2- und 3-Hydroxypropyl-,2,3-Dihydroxypropyl-,Butyl-,Isobutenyl-, 2-,3-,+4-Hydroxybutyl-, 2-,3- und 4-Hydroxy-2-me-

thylbutyl-, 2- und 3-Hydroxy-isobutyl-, 2,3,4,-Trihydroxybutyl- und 2-Methoxy-ethylgruppe, als gegebenenfalls substituierte Acylgruppen beispielsweise die Acetyl-, Hethoxyacetyl-, Propionyl-, 2-Hydroxypropionyl-, Butyryl-, 2,3-Dihydroxybutyryl-, Benzoyl-und Valerylgruppe, als gegebenenfalls substituierte Acylalkyl-gruppen beispielsweise die Phenacyl- oder p-Phenylphenacylgrupp, die im Phenylring z.B. alkyl- oder halogensubstituiert sein kann, die Acetonyl-, 2-Oxobutyl-, 2-Oxopentyl-, 2-Oxohexylgruppe genannt.

Bevorzugt sind unsubstituierte Alkylgruppen mit 1 bis 7 Kohlenstoffat men, wi zum Beispiel die Methyl-, Ethyl-, n-Pr pyl-, Isopr pyl-, n-Butyl-, Isobutyl-, Pentyl- und Hexylgruppe. Ferner sind bevorzugt mono- und polyhydroxysubstituierte Alkylgruppen mit 2 bis 7 Kohlenstoffatomen und 1 bis 5, vorzugsweise 1 bis 4 Hydroxygruppen, wie zum Beispiel 2- und 3-Hydroxypropyl, 1,3-Dihydroxy-isopropyl, 1-(Hydroxymethyl)-ethyl, Bis und Tris(hydroxymethyl)methyl, 2,3-Dihydroxy-1-hydroxymethylpropyl, 2,3,4,5,6-Pentahydroxyhexyl und vorzugsweise 2-Hydroxy-ethyl, 2-Hydroxy-1(hydroxymethyl)-ethyl, 2,3-Dihydroxypropyl und 2,3,4-Trihydroxybutyl, Weiterhin sind bevorzugt Acylgruppen mit 1-7 C-Atomen und gegebenenfalls mit 1-4 Hydroxygruppen.

Wenn R^3 und R^4 gemeinsam mit dem Stickstoffatom einen gegebenenfalls ein weiteres Heteroatom enthaltenden gesättigten Fünf- oder Sechsring darstellen, steht R^3

vorzugsweise für Pyrrolidin, Piperidin, Morpholin oder Piperazin.

Steht R^6 für eine Aryl- oder Aralkylgruppe, so ist die Phenyl bzw. Benzylgrupp bevorzugt.

Steht R⁷ für eine am Ende eine COOR¹-Gruppe enthaltende geradkettige der verzweigte Alkylenkette, so umfaßt diese 1 bis 4 Kohlenstoffatome; bevorzugt ist die Methylengruppe.

Die Alkylenkette (K), an die der zweite Hakrocyclus I' gebunden ist, trägt an den Enden gegebenenfalls Carbonylgruppen (-CO-K-CO-) und enthält 2 bis 20 C-Atome. Sie kann durch ein oder mehrere Sauerstoffatom(e) oder Carboxymethyliminogruppen unterbrochen und durch eine oder mehrere Hydroxy-, niedere Alk xyoder Carboxyniederalkylgruppe(n) substituiert sein.

Niedere Alkoxy- und Nied ralkylgrupp n sollen j weils 1 bis 4 Kohl nst ffatome enthalten und insbesondere Hethoxy-, Ethoxy-, Hethyl- und Ethylgruppen umfassen.

K als gerad- oder verzweigtkettiges Alkylen, das gegebenenfalls durch ein oder mehrere Sauerstoffatome oder Carboxymethyliminogruppen unterbrochen und gegebenenfalls wie beschrieben substituiert ist, kann 2 bis 20 Kohlenstoffatome enthalten und gegebenenfalls 1 bis 4 Sauerstoffatome oder 1 bis 3 Carboxymethyliminogruppen. Ferner kann die Alkylenkette K mit 1 bis 5 Hydroxy-, Alkoxy- oder Carboxy-niederalkylgruppen substituiert sein.

Beispiele für K sind:

Wenn X eine Alkylengruppe mit 0-10 Kohlenstoffatomen darstellt, sind die direkte Bindung (0 C-Atome) oder die Hethylengruppe (1 C-Atom) bevorzugt.

Die in \mathbb{R}^5 enthaltene Alkylengruppe kann geradkettig, verzweigt, cyclisch, aliphatisch, aromatisch oder arylaliphatisch sein und bis zu 28 Kohlenstoffatome aufweisen. Bevorzugt sind geradkettige Mono- bis Hexamethylengruppen sowi C_1 - C_4 -Alkylenphenylgruppen. Enthält die Alkylengruppe eine Phenoxygruppe, so ist diese bevorzugt p-ständig über eine Methylengruppe an die -CH-Gruppe des Grundgerüstes der Verbindung der allgemeinen Formel I gebunden.

Bevorzugte funktionelle Gruppen, die sich am Ende der R⁵ Alkylengruppe befinden, sind beispielsweise die Benzylester-, Ethylester-, t-Butylester-, Amino-, C₁-C₆-Alkylamino-, Aminocarbonyl-, Hydrazino-, Hydrazinocarbonyl-, Haleimido-, Hethacrylamido-, Hethacryloylhydrazinocarbonyl-, Maleimidamidocarbonyl-, Halemo-, Hercapto-, Hydrazinotrimethylenhydrazinocarbonyl-, Aminodimethylenami-docarbonyl-, Bromcarbonyl-, Phenylendiazonium-, Isothiocyanat-, Semicarbazid-, Thiosemicarbazid-Gruppe.

Zur Verdeutlichung seien einige ausgewählte R^5 -Substituenten aufgeführt:

Wenn nicht alle aziden Wasserstoffatome durch das Zentralion substituiert werden, können ein, mehrere oder alle verbleibenden Wasserstoffatom(e) durch Kationen anorganischer und/oder organischer Basen oder Aminosäuren ersetzt sein. Geeignete anorganische Kationen sind beispielsweise das Lithiumion, das Kaliumion, das Calciumion und insbesondere das Natriumion. Geeignete Kationen organischer Basen sind unter anderem solche von primären, sekundären oder tertiären Aminen, wie zum Beispiel Ethanolamin, Diethanolamin, Horpholin, Glucamin, N.N-Dimethylglucamin und insbesondere N-Hethylglucamin. Geeignete Kationen von Aminosäuren sind beispielsweise die des Lysins, des Arginins und des Ornithins.

Die Komplexve rbindungen können auch an Hakromoleküle geknüpft sein, von denen bekannt ist, daß sie sich in dem zu untersuchenden Organ oder Organteil bes nders anreichern. Solche Hakromoleküle sind beispielsweise Hormone, Dextrane, Polysaccharide, Polychelone, Hydroxyethylstärke, Polyethylenglycol, Desferri xamine, Bleomycine, Insulin, Prostaglandine, Steroidhormone, Aminozucker, Aminosäuren, Peptide, wie Polylysin, Proteine (wie z.B. Immunoglobuline und monoklonale Antikörper) oder Lipide (auch in Form von Liposomen). Besonders hervorzuheben sind Konjugate mit Albuminen, wie Humanserumalbumin, Antikörpern, wie z. B. monoklonale für tumorassoziierte Antigene spezifische Antikörper oder Anti-

my sin. Anstelle der Biomoleküle können auch geeignete synthetische Polymere wie Poly thylenimine angeknüpft werden. Die hieraus gebildeten diagnostischen Hittel eignen sich beispielsweise zur Anwendung in der Tumor- und Infarkt-Diagnostik. Als monoklonale Antikorper für die Konjugation kommen insbesond re solche in frage, die gegen überwiegend zellmembranständige Antigene gerichtet sind. Als solche sind zum Beispiel für die Tumordarstellung monoklonale Antikörper bzw. deren Fragmente $(F(ab)_2)$ geeignet, die z.B. gegen das Carcin embryonale Antigen (CEA), humanes Choriogonadotropin (8-hCG) oder andere tumorstāndige Antigene, wie Glycoproteine, gerichtet sind. Geeignet sind u.a. auch Anti-Myosin, Anti-Insulin- und Anti-Fibrin-Antikorper.

Für Leberuntersuchungen bzw. für die Tumordiagnostik eignen sich beispielsweise Konjugate oder Einschlußverbindungen mit Liposomen (die beispielsweise als unilamellare oder multilamellare Phosphatidylcholin-Cholesterol-Vesikel eingesetzt werden).

Die Herstellung der makrocyclischen Verbindungen der allgemeinen Formel I erfolgt dadurch, daß man in an sich bekannter Weise in Verbindungen der allgemeinen Formel III

$$\begin{bmatrix}
u^{1}-D^{1} - (u^{2}-D^{2})_{s}-A^{1} \\
D^{5} & Y-R^{2}
\end{bmatrix}$$
(III),

Y, A^1 , A^2 , U^1 , U^2 , U^3 , U^4 , s und t die oben genannte Bedeutung haben, D^{1} , D^{2} , D^{3} und D^{4} die gleiche Bedeutung wie D^{1} , D^{2} , D^{3} und D^{4} haben, jedoch anstelle der COOR 1-Gruppe die COOZ-Gruppe mit Z in der Bedeutog einer Carboxylschutzgruppe enthalten,

 D^{5} die für D^{1} , D^{2} , D^{3} und D^{4} angegebene Bedeutung hat sowie die

Gruppe -CH- mit \mathbb{R}^5 in der Bedeutung von \mathbb{R}^5 , jedoch ohne ein Hakromol kül B aufzuweis n. bedeutet, und

 R^2 die für R^2 angegebene Bed utung hat, jedoch nicht für ein Hakr mol kûl B oder die Gruppe CH₂-COB stehen soll.

die Schutzgrupp n Z abspaltet und die s erhalt n n Säuren (R^1 d r allgemeinen F rmel I steht für Wasserst ff) gewünscht nfalls

- a) in an sich bekannter Weise mit mindestens einem Hetalloxid oder Hetallsalz eines Elements der Ordnungszahlen 21-29, 31, 32, 38, 39, 42-44, 49, 57-70 oder 77 umsetzt und anschließend, falls gewünscht, vorhandene azide Wasserstoffatome mit anorganischen und/oder organischen Basen oder Aminosäuren und vorhandene basische Gruppen mit anorganischen oder organischen Säuren in physiologisch verträgliche Salze überführt, oder
- b) in an sich bekannter Weise mit mindestens einem Hetalloxid oder Hetallsalz eines Elements der Ordnungszahlen 21-29, 31, 32, 38, 39, 42-44, 49, 57 bis 70 oder 77 umsetzt und anschließend die so erhaltenen Hetallkomplexe in an sich bekannter Weise über im Holekül enthaltene funktionelle Gruppen oder an R² bzw. an die in R² enthaltene CO-Gruppe ein Hakromolekül bindet und, falls gewünscht, vorhandene azide Wasserstoffatome mit anorganischen und/oder organischen Basen oder Aminosäuren und vorhandene basische Gruppen mit anorganischen oder organischen Säuren in physiologisch verträgliche Salze überführt,
- c) in an sich bekannter Weise über die im Holekül enthaltenen funktionellen Gruppen oder an R² bzw. an die in R² enthaltene CO-Gruppe ein Makromole-kül bindet und anschließend in an sich bekannter Weise mit mindestens einem Hetalloxid oder Hetallsalz eines Elements der Ordnungszahlen 21-29, 31, 32, 38, 39, 42-44, 49, 57-70 oder 77 umsetzt und anschließend, falls gewünscht, vorhandene azide Wasserstoffatome mit anorganischen und/oder organischen Basen oder Aminosäuren und vorhandene basische Gruppen mit anorganischen oder organischen Säuren in physiologisch verträgliche Salze überführt.

Als Carb xylschutzgruppen Z komm n ni dere Alkyl-, Aryl- und Aralkylgruppen infrage, beispielsw ise die Hethyl-, Ethyl-, Propyl-, Butyl-, Phenyl-, Benzyl-, Diphenylmethyl-, Triphenylmethyl-, bis(p-Nitrophenyl)-methylgruppe sowie Trialkylsilylgruppen.

Die Abspaltung der Schutzgruppen Z erfolgt in an sich bekannter Weise "beispielsweise durch Hydrolyse, alkalische Verseifung der Ester, vorzugsweise mit
Alkali in wäßrig-alkoholischer Lösung bei Temperaturen von 0 bis 50 °C der
im Falle von z. B. tert.-Butylestern mit Hilfe von Trifluoressigsäure.

Die Herstellung der Edukte erfolgt durch Cyclisierung zweier Reaktanten, von denen der eine R^5 -substituiert ist, wobei R^5 für einen Substituenten, der in R^5 umgewandelt werden kann steht; die so erhaltenen cyclischen Verbindung n werden anschließend gegebenenfalls nach Abspaltung von Schutzgruppen, zur Einführung des Substituenten R^2 mit Halogenalkanen, -estern,-säuren, -keton n. Acylhalogeniden oder -anhydriden umgesetzt.

Die Cyclisierung wird nach literaturbekannten Hethoden, (zum Beispiel Org. Synth. 58.86 (1978), Hakrocyclic Polyether Syntheses, Springer Verlag Berlin, Heidelberg, New York 1982, Coord.Chem.Rev. 3.3 (1968), Ann. Chem. 1976,916) durchgeführt: einer der beiden Reaktanten trägt am Kettenende zwei Fluchtgruppen, der andere zwei Nukleophile, die diese Fluchtgruppen verdrängen. Als Beispiel seien genannt die Umsetzung von endständigen, gegebenenfalls Heteroatome enthaltenden, Dibrom-, Dimesyloxy-, Ditosyloxy- oder Dialkoxycarbonylalkylenverbindungen mit endständigen, gegebenenfalls zusätzliche Heteroatome in drakkylenkette enthaltenden Diazaalkylenverbindungen, von denen einer der beiden Reaktanten R⁵- substituiert ist.

Vorhandene Stickstoffatome sind gegebenenfalls geschützt, zum Beispiel als Tosylate, und werden vor der nachfolgenden Alkylierungsreaktion nach literaturbekannten Verfahren freigesetzt.

Werden Diester in die Cyclisierungsreaktion eingesetzt, so müssen die s rhalt nen Diketov rbindungen nach dem Fachmann bekannten Verfahren, zum Beispi l mit Diboran, reduziert werden. Die nachfolgende Alkylierung erfolgt mit Halogenket nen, -estern, -säur n oder -alkanen, die durch eine oder mehrere Hydroxy- oder nied re Alkoxygruppen substitui rt sein können und gegebenenfalls Sauerstoffatom(e) in der Kette enthalten.

Wenn die Alkylierung mit einem dihalogenierten Alkan erfolgt, entstehen Verbindungen der allgemeinen Formel III mit zwei über eine Kohlenstoffbrücke v rbundenen makrocyclischen Ringen.

Weitere literaturbekannte Verfahren zur Synthese von Verbindungen mit mehr als einem Ring sind zum Beispiel Reaktionen eines Amins mit einer Carbonylverbindung (zum Beispiel Säurechlorid, gemischtes Anhydrid, aktivierter Ester, Aldehyd); zweier aminsubstituierter Ringe mit einer Dicarbonylverbindung (zum Beispiel Oxalylchlorid, Glutardialdehyd); zweier Ringe, die je eine nukleophil Gruppe aufweisen, mit einer zwei Fluchtgruppen tragenden Alkylenverbindung; im Falle terminaler Acetyle oxidative Kupplung (Cadiot, Chodkiewicz in Viehe "Acetylenes", 597-647, Harcel Dekker, New York, 1969).

-Die die Ringe verknüpfende Kette kann anschließend durch Folgereaktionen modifiziert werden (zum Beispiel Hydrierung).

Die gegebenenfalls erforderliche Verseifung der bei der Alkylierung mit Halogenestern anfallenden Estergruppen wird nach den dem Fachmann bekannten Heth den durchgeführt (beispielsweise mit basischen Katalysatoren wie Alkali-oder Erdalkalicarbonaten oder -hydroxiden).

Bei der Alkylierung mit Halogenessigsäure erhält man ein Zwischenprodukt mit $R^2 = CH_2X$ -COOH, das über das gemischte Anhydrid mit Chlorameisensäureester od r mit Hilfe von Dicyclohexylcarbodiimid und Reaktion mit einem primären oder sekundären Amin der allgemeinen Formel R^3

in das Monoamid überführt wird.

Als geeignete Amin seien beispielsweise genannt: Dimethylamin, Diethylamin, Di-n-pr pylamin, Diis propylamin, Bi-n-butylamin. Diisobutylamin, Di-sek.butylamin, N-Methyln-propylamin, Dioctylamin, Dicyclohexylamin, N-Ethylcycl h xylamin, Diisoprop nylamin, Benzylamin, Anilin, 4-Hethoxyanilin, 4-Dimethylaminoanilin, 3,5-Dimethoxyanilin, Horph lin, Pyrrolidin, Piperidin, N-Methylpiperazin, N-Ethyl-piperazin, N-(2-Hydroxyethyl)-piperazin, N-{Hydroxymethyl}-piperazin. Piperazinoessigsāureisopropylamid. N-{Piperazinomethylcarbonyl)-morpholin, N-(Piperazinomethylcarbonyl)-pyrrolidin, 2-(2-Hydroxymethyl)piperidin, 4-(2-Hydroxyethyl)-piperidin, 2-Hydroxymethylpiperidin, 4-Hydroxymethylpiperidin, 2-Hydroxymethyl-pyrrolidin, 3-Hydroxy-piperidin, 4-Hydroxypiperidin, 3-Hydroxy-pyrrolidin, 4-Piperidon, 3-Pyrrolin, Piperidin-3carbonsaureamid. Piperidin-4-carbonsaureamid. Piperidin-3-carbonsauredi thylamid. Piperidin-4-carbonsauredimethylamid. 2.6-Dimethylpiperidin. 2.6-Dimethylmorpholin. N-Acetyl-piperazin, N-(2-Hydroxy-propionyl)-piperazin. N-(3-Hydr xypropionyl)-piperazin, N-(Methoxyacetyl)-piperazin, 4-(N-Acetyl,N-methylamino)--piperidin, Piperidin-4-carbonsaure-(3-oxapentamethylen)-amid, Piperidin-3-carbonsaure-(3-oxapentamethylen)-amid, N-(N',N'-Dimethyl-carbamoyl)piperazin, Pyrazolin, Pyrazolidin, Imidazolin, Oxazolidin, Thiazolidin, 2,3-Dihydr xypr pylamin, N-Hethyl-2.3-dihydroxypropylamin, 2-Hydroxy4-(hydroxymethyl)-ethylamin, N.N-Bis-(2-hydroxyethyl)-amin, N-Methyl-2,3,4,5,6-pentahydroxyhexylamin, 6-Amino-2.2-dimethyl-1.3-dioxepin-5-ol. 2-Hydroxyethylamin, 2-Amino-1.3-propandiol, Diethanolamin, Ethanolamin.

Die Polyhydroxyalkylamine können vorteilhafterweise auch in geschützter F rm zur Reaktion eingesetzt werden, z.B. als O-Acylderivate oder als Ketale. Dies gilt besonders dann, wenn diese Derivate bequemer und billiger herstellbar sind als die Polyhydroxyalkylamine selbst. Ein typisches Beispiel ist das 2-Amin -1-(2,2-dimethyl-1,3-dioxolan-4-yl)-ethanol, das Acetonid des 1-Amino2,3,4-trihydroxybutans, hergestellt nach DE-OS 31 50 917.

Die nachträgliche Entfernung der Schutzgruppen ist problemlos und kann z.B. durch Behandlung mit einem sauren Ionenaustauscher in wäßrig-ethanolischer Lösung erfolgen.

Di Acylierung erfolgt mit einem entsprechenden Acylderivat, insbesondere mit einem Acylhalog nid oder -anhydrid. Werden Anhydride oder Hal genide v n Di-od r Polycarbonsäuren eingesetzt, erhält man Verbindungen der allgemeinen Formel III, in d n n di beiden makrocyclischen Ringe üb r eine Kohlenst ff-brücke amidartig verknüpft sind.

Als Substituent n R⁵, di in die am Ende eine für eine Bindung an ein Makromolekül geeignete funktionelle Gruppe aufweisenden Substituenten R⁵ überführt werden konnen, sind unter anderem Hydroxy- und Nitrobenzyl-. Hydroxy-und Carboxyalkyl- sowie Thioalkylreste mit bis zu 10 Kohlenstoffatomen geeignet. Sie werden nach dem Fachmann bekannten Literaturverfahren (Chem.Pharm. Bull. 33.674 (1985), Compendium of Org. Synthesis Vol. 1-5, Wiley and Sons, Inc.) in die gewünschten Substituenten (zum Beispiel mit der Amino-, Hydrazino-, Hydrazinocarbonyl-, Methacryloylhydrazinocarbonyl-, Haleimidamidocarbonyl-, Halogeno-, Halogenocarbonyl-, Hercaptogruppe als funktioneller Gruppe) umgewandelt, wobei im Falle des Nitrobenzylrestes zunächst eine katalytische Hydrierung (zum Beispiel nach P.N. Rylander. Catalytic Hydrogenation over Platinum Hetals. Academic Press 1967) zum Aminobenzylderivat vorgenommen werden muß. Beispiele für die Umwandlung von an aromatische oder aliphätische Reste gebundenen Hydroxy- oder Aminogruppen sind die in wasserfreien, aprotischen Lösungsmitteln wie Tetrahydrofuran, Dimethoxyethan oder Dimethylsulfoxid in Gegenwart eines Säurefängers wie zum Beispiel Natriumhydroxid, Hatriumhydrid oder Alkalioder Erdalkalicarbonaten wie zum Beispiel Natrium-, Hagnesium-, Kalium-Calciumcarbonat bei Temperaturen zwischen 0 °C und dem Siedepunkt des jeweiligen Lösungsmittels, vorzugsweise jedoch zwischen 20 °C und 60 °C, dürchgeführten Umsetzungen mit einem Substrat der allgemeinen Formel I

W-L-Fu (IV).

worin W für ein Nucleofug wie z.B. Cl. Br. J. CH₃C₅H₄SO₃, oder CF₃SO₃.

L für einen aliphatischen, aromatischen, arylaliphatischen, verzweigten, geräckettigen oder cyclischen Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 20 Kohlenstoffätom nund Fu für die gewünschte endständige funktionelle Gruppe stehen.

Als Beispiele für Verbindungen der allgemeinen Formel IV seien genannt

Br(CH₂)₂NH₂, Br(CH₂)₃OH, BrCH₂COOCH₃, BrCH₂CO₂^tBu,

Br(CH₂)₄CO₂C₂H₅, BrCH₂COBr, BrCH₂CONH₂, ClCH₂COOC₂H₅,

BrCH₂CONHNH₂, BrCH₂-CH-CH₂, CF₃SO₃(CH₂)₃Br, BrCH₂CECH, BrCH₂CH=CH₂.

Umwandlungen von Carboxy-Gruppen können zum Beispi 1 nach der Carb diimidmethode (Fi s r. Reagents for Organic Synth ses 10,142) über ein g mischt s Anhydrid [Org. Prep. Proc. Int. 7,215(1975)] oder über einen aktivierten Ester (Adv. Org. Chem. Part B, 472) durchgeführt werden.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel I mit \mathbb{R}^1 in der Bedeutung eines Wasserstoffatoms stellen Komplexbildner dar. Sie können isoliert und gereinigt werden oder ohne Isolierung in Metallkomplexe der allgemeinen Formel I mit mindestens zwei der Substituenten \mathbb{R}^1 in der Bedeutung eines Metallionenäquivalents überführt werden.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen Hetallkomplexe erfolgt in der Weise, wie sie in DE-OS 34 01 052 und EP 71564 offenbart worden ist, indem man das Hetall-oxid oder ein Metallsalz (beispielsweise das Nitrat, Acetat, Carbonat, Chlorid oder Sulfat) des Elements der Ordnungszahlen 21-29, 31, 32, 38, 39, 42-44, 49, 57-70 oder 77 in Wasser und/oder einem niederen Alkohol (wie Hethanol, Ethan 1 oder Isopropanol) löst oder suspendiert und mit der Lösung oder Suspensi n d räquivalenten Henge der komplexbildenden Säure der allgemeinen Formel I mit R¹ in der Bedeutung eines Wasserstoffatoms umsetzt und anschließend, falls gewünscht, vorhandene azide Wasserstoffatome von Säuregruppen durch Kationen anorganischer und/oder organischer Basen oder Aminosäuren substituiert.

Die Neutralisation erfolgt dabei mit Hilfe anorganischer Basen (zum Beispiel Hydroxiden, Carbonaten oder Bicarbonaten) von zum Beispiel Natrium, Kalium oder Lithium und/oder organischer Basen wie unter anderem primärer, sekundärer und tertiärer Amine, wie zum Beispiel Ethanolamin, Horpholin, Glucamin, N-H thyl-und N,N-Dimethylglucamin, sowie basischer Aminosäuren, wie zum Beispiel Lysin,

Zur Herstellung der neutralen Komplexverbindungen kann man beispielsweise den sauren Komplexsalzen in wäßriger Lösung oder Suspension so viel der gewünschten Basen zusetzen, daß der Neutralpunkt erreicht wird. Die erhaltene Lösung kann anschließend im Vakuum zur Trockne eingeengt werden. Häufig ist es von V rteil, die g bildeten Neutralsalze durch Zugabe v n mit Wasser mischbaren Lösungsmittin, wie zum Beispiel niederen Alkoh 1 n (Methanol. Ethan 1, Is pr panol und ander n), niederen Ketonen (Aceton und and re), p lar n Eth rn (Tetrahydrofu-

Arginin und Ornithin.

ran, Dioxan, 1,2-Dimethoxyethan und andere) auszufällen und so leicht zu is lierende und gut zu reinigende Kristallisate zu erhalten. Als besonders vorteilhaft hat es sich erwiesen, die gewünschte Base bereits während der Komplexbildung der Reaktionsmischung zuzusetzen und dadurch einen Verfahrensschritt
einzusparen.

Enthalten die sauren Komplexverbindungen mehrere freie azide Gruppen, so ist oft zweckmäßig, neutrale Hischsalze herzustellen, die sowohl anorganische als auch organische Kationen als Gegenionen enthalten.

Dies kann beispielsweise geschehen, indem man die komplexbildende Säure in wäßriger Suspension oder Lösung mit dem Oxid oder Salz des das Zentralion liefernden Elements und der Hälfte der zur Neutralisation benötigten Henge einer organischen Base umsetzt, das gebildete Komplexsalz isoliert, es gewünscht nfalls
reinigt und dann zur vollständigen Neutralisation mit der benötigten Henge anorganischer Base versetzt. Die Reihenfolge der Basenzugabe kann auch umg k hrt
werden.

Basische Gruppen können mit anorganischen und/oder organischen Säuren in pharmazeutisch verträgliche Salze überführt werden.

Als anorganische Basen werden beispielsweise Lithium-, Natrium-und Kaliumhy-droxid verwendet. Als organische Basen sind unter anderem primäre, sekundär und tertiäre Amine, wie zum Beispiel Ethanolamin, Horpholin, Glucamin, N-M - thyl- und N,N-Dimethylglucamin, sowie basische Aminosäuren, wie zum Beispil Lysin, Arginin und Ornithin, geeignet.

Zur Salzbildung mit basischen Gruppen kommen anorganische Säuren, wie zum Beispiel Salzsäure, und organische Säuren, wie zum Beispiel Zitronensäure, infrage.

Die Konjugatbildung kann z.B. über eine Carboxylgruppe der Komplexverbindung oder über die am Ende der C_1 - C_{20} -Alkylengruppe des Substituenten \mathbb{R}^5 sich befindliche funktionelle Gruppe, wi si weiter oben defini rt ist, erf lg n. Es können bei der K njugatbildung der Säuren mit Hakromol kül n mehrer Säur-reste an dieses gebunden werden. In diesem Fall können mehrere Zentralion n an ein Hakromolekül gebunden werd n.

1

Die Kopplung an die gewünschten Makromoleküle erfolgt ebenfalls nach an sich bekannten Methoden, wie sie z. B. in Rev. r um. Horphol. Embryol. Physi l., Physiologie 1981, 18, 241 und J. Pharm. Sci. 68, 79 (1979) beschrieben sind, beispielsweise durch Reaktion der nucleophilen Gruppe eines Makromoleküls, wie der Amino-, Phenol-, Sulfhydryl-, Aldehyd- oder Imidazol-Gruppe mit einem aktivierten Derivat des Komplexbildners. Als aktivierte Derivate kommen beispielsweise Honoanhydride, Säurechloride, Säurehydrazide, gemischte Anhydride (s. z.B. G.E. Krejcarek und K.L. Tucker, Biochem. Biophys. Res. Commun. 1977, 581). aktivierte Ester, Nitrene oder Isothiocyanate in Betracht.

Umgekehrt ist es auch möglich, ein aktiviertes Makromolekül mit der komplexbildenden Säure umzusetzen. Zur Konjugation mit Proteinen bieten sich auch Substituenten zum Beispiel der Struktur C₆H₄N₂, C₆H₄NHCOCH₂, C₆H₄NHCS oder C₆H₄OCH₂CO an.

Die Konjugation der komplexbildenden Säure mit Dextranen und Dextrinen erf lgt ebenfalls nach an sich bekannten Hethoden, beispielsweise durch Aktivierung der Polysaccharide mit Bromcyan und anschließende Umsetzung mit Aminogruppen der komplexbildenden Säure.

Im Falle der Verwendung von Radioisotope enthaltenden Komplexverbindungen kann deren Herstellung nach den in "Radiotracers for Hedical Applications", Volume 1, CRC-Press, Boca Raton, Florida beschriebenen Hethoden vorgenommen werden.

Die Herstellung der erfindungsgemäßen pharmazeutischen Mittel erfolgt eb nfalls in an sich bekannter Weise, indem man die erfindungsgemäßen Komplexverbindungen – gegebenenfalls unter Zugabe der in der Galenik üblichen Zusätze – in wäßrigem Medium suspendiert oder löst und anschließend die Suspension oder Lösung gegebenenfalls sterilisiert. Geeignete Zusätze sind beispielsweise physiologisch unbedenkliche Puffer (wie zum Beispiel Tromethamin), geringe Zusätze v n Komplexbildnern (wie zum Beispiel Diethylentriaminpentaessigsäure) oder, falls erforderlich, Elektrolyte wie zum Beispiel Natriumchlorid oder, falls erf rderlich, Anti xidantien wie zum Beispiel Ascorbinsäure.

Sind für die enterale Verabreichung oder andere Zwecke Suspensionen oder Lösung in die enterale Verabreichung oder andere Zwecke Suspensionen oder Lösung in die enterale winder Salzlösung erwünscht, werden sie mit einem oder mehreren in der Galenik üblichen Hilfsst ff(en) (zum Beispiel Hethylcellulose, Lactose, Hannit) und/oder Tensid(en) (zum Beispiel Lecithine, Tween (R), Hyrj (R)) und/oder Aromastoff(en) zur Geschmackskorrektur (zum Beispiel ätherischen Ölen) gemischt.

Prinzipiell ist es auch möglich, die erfindungsgemäßen pharmazeutischen Hittel auch ohne Isolierung der Komplexsalze herzustellen. In jedem Fall muß besondere Sorgfalt darauf verwendet werden, die Chelatbildung so vorzunehmen, daß di rfindungsgemäßen Salze und Salzlösungen praktisch frei sind von nicht komplexierten toxisch wirkenden Hetallionen.

Dies kann beispielsweise mit Hilfe von Farbindikatoren wie Xylenolorange durch Kontrolltitrationen während des Herstellungsprozesses gewährleistet werden. Die Erfindung betrifft daher auch Verfahren zur Herstellung der Komplexverbindungen und ihrer Salze. Als letzte Sicherheit bleibt eine Reinigung des isolierten ...Komplexsalzes.

Die erfindungsgemäßen pharmazeutischen Hittel enthalten vorzugsweise 1µHol - 1 Hol/l des Komplexsalzes und werden in der Regel in Hengen von 0.001 - 5 mHol/ kg dosiert. Sie sind zur enteralen und parenteralen Applikation bestimmt.

Die erfindungsgemäßen Mittel erfüllen die vielfältigen Voraussetzungen für die Eignung als Kontrastmittel für die Kernspintomographie. So sind sie hervorragend dazu geeignet, nach oraler oder parenteraler Applikation durch Erhöhung der Signalintensität das mit Hilfe des Kernspintomographen erhaltene Bild in seiner Aussagekraft zu verbessern. Ferner zeigen sie die hohe Wirksamkeit, die notwendig ist, um den Körper mit möglichst geringen Hengen an Fremdstoff n zu belasten und die gute Verträglichkeit, die notwendig ist, um den nichtinvasiven Charakter der Untersuchungen aufrechtzuerhalten.

Die gute Wasserl slichkeit der erfindungsg mäßen Mittel erlaubt es h chk nzentrierte Lösungen h rzustellen, damit die V lumenbelastung des Kreislaufs in vertretbaren Grenzen zu halten und die Verdünnung durch die Körperflüssigk it auszugleichen. Weiterhin weisen die erfindungsgemäßen Mittel nicht nur eine hohe Stabilität in-vitro auf, sondern auch eine überraschend hohe Stabilität in- vivo, so daß eine freigabe oder ein Austausch der in den Komplexen nicht kovalent gebundenen – an sich giftigen –Ionen innerhalb der Zeit, in der die neuen Kontrastmittel vollständig wieder ausgeschieden werden, nur äußerst langsam erfolgt.

Im allgemeinen werden die erfindungsgemäßen Mittel für die Anwendung als NMR-Diagnostika in Mengen von 0,001 - 5 mNol/kg. vorzugsweise 0,005 - 0,5 mM l/kg. dosiert. Details der Anwendung werden zum Beispiel in H.J. Weinmann et al., Am. J. of Roentgenology 142. 619 (1984) diskutiert.

Besonders niedrige Dosierungen (unter 1 mg/kg) von organspezifischen NHR-Diagnostika sind z.B. zum Nachweis von Tumoren und von Herzinfarkten einsetzbar. "Ferner können die erfindungsgemäßen Komplexverbindungen vorteilhaft als Shift-Reagenzien verwendet werden.

Die erfindungsgemäßen Mittel sind aufgrund ihrer günstigen radioaktiven Eigenschaften und der guten Stabilität der in ihnen enthaltenen Komplexverbindungen auch als Radiodiagnostika geeignet. Details ihrer Anwendung und Dosierung werden z.B. in "Radiotracers for Medical Applications", CRC-Press, Boca Rat n. Florida beschrieben.

Eine weitere bildgebende Hethode mit Radioisotopen ist die Positronen-Emissions-Tomographie, die positronenemittierende Isotope wie z.B. 43 Sc, 44 Sc, 52 Fe, 55 Co und 68 Ga verwendet. (Heiss, W.D., Phelps, H.E., Positron Emission Tomography of Brain, Springer Verlag Berlin, Heidelberg, New York 1983).

Die rfindungsgemäßen Verbindungen können auch in der Radioimmunotherapie verwendet werden. Diese unt rscheid t sich von der entsprechenden Diagnostik nur durch die Henge und Art des verwendeten radioaktiven Esotopa, Ziel ist dabei die Zerstörung von Tumorzellen durch energiereiche kurzwellige Strahlung mit einer möglichst geringen Reichweite. Die Spezifität des verwendeten Antikörpers ist dabei von entscheidender Bedeutung, da unspezifisch lekalisierte Antikörpersperkonjugate zur Zerstörung von gesundem Gewebe führse.

Der Antikörper bzw. das Antikörper-Fragment des erfindungsgemäßen Antikörper-Hetall-Komplexes dient dazu, den Komplex immunspezifisch für das betreffende Antigen an das Zielorgan zu transportieren, wo das wegen seiner zelltötend n Eigenschaften ausgewählte Hetallion Strahlen emittieren kann, die die Zellen lethal schädigen. Geeignete β-emittierende Ionen sind, zum Beispiel ⁴⁶Sc. ⁴⁷Sc. ⁴⁸Sc. ⁷²Ga und ⁷³Ga. Geeignete geringe Halbwertszeiten aufweisende α-emittierende Ionen sind zum Beispiel ²¹¹Bi. ²¹²Bi. ²¹³Bi und ²¹⁴Bi. wobei ²¹²Bi bevorzugt ist.

Bei der in- vivo-Applikation der erfindungsgemäßen therapeutischen Mitt 1 können diese zusammen mit einem geeigneten Träger wie zum Beispiel Serum oder physiologischer Kochsalzlösung und zusammen mit einem anderen Protein wie zum Beispiel Human Serum Albumin verabreicht werden. Die Dosierung ist dabei abhängig von der Art der zellulären Störung, dem benutzten Metallion und der Art der bildgebenden Methode.

Die erfindungsgemäßen therapeutischen Mittel werden parenteral, vorzugsweis i.V. appliziert.

Details der Anwendung von Radiotherapeutika werden zum Beispiel in R.W. Kozak et al., TIBTEC, October 1986, 262 diskutiert.

Die erfindungsgemäßen Mittel sind hervorragend als Röntgenkontrastmittel geeignet, wobei besonders hervorzuheben ist, daß sich mit ihnen keine Anzeichen der von den jodhaltigen Kontrastmitteln bekannten anaphylaxieartigen Reaktionen in bioch misch-pharmak logisch n Untersuchungen erkennen lassen. Bes nders wertvoll sind sie wegen der günstigen Absorptionseigenschaft n in Bereichen höher Röhrenspannungen für digital Substraktionstechniken.

Im allgemeinen werden die erfindungsgemäßen Hittel für die Anwendung als Röntgenkontrastmittel in Analogie zu zum B ispiel Heglumin-Diatriz at in Hengen v n 0.1-5 mHol/kg, vorzugsweise 0.25-1 mHol/kg, dosiert.

Details der Anwendung von Röntgenkontrastmitteln werden zum Beispiel in Bark, Röntgenkontrastmittel, 6. Thieme, Leipzig (1970) und P. Thurn, E. Bücheler - "Einführung in die Röntgendiagnostik", 6. Thieme, Stuttgart, New York (1977) diskutiert.

Die erfindungsgemäßen Mittel sind - da ihre akustische Impedanz höher ist als die von Körperflüssigkeiten und Geweben - auch als Kontrastmittel für di Ultraschall-Diagnostik geeignet, insbesondere in Form von Suspensionen. Sie werden im allgemeinen in Mengen von 0.1 bis 5 mMol/kg. vorzugsweise von 0.25 bis 1 mMol/kg. dosiert.

Details der Anwendung von Ultraschalldiagnostika werden z.B. in T.B. Tyler t al., Ultrasonic Imaging 3.323 (1981), J.I. Haft, "Clinical Echocardiography", ... Futura, Hount Kisco, New York 1978 und 6. Stefan "Echokardiographie" 6. Thieme Stuttgart/New York 1981, beschrieben.

Insgesamt ist es gelungen, neue Komplexbildner, Metallkomplexe und Metallk mplexsalze zu synthetisieren, die neue Höglichkeiten in der diagnostischen und
therapeutischen Medizin erschließen. Vor allem die Entwicklung neuartig r bildgebender Verfahren in der medizinischen Diagnostik läßt diese Entwicklung wünschenswert erscheinen.

Die nachfolgenden Beispiele dienen zur näheren Erläuterung des Erfindungsg genstandes. Im folgenden wird beispielsmäßig die Synthese von Ausgangsmat rial, ausgehend von einer Cyclisierungsreaktion, beschrieben:

a) 1-Benzyl-4.7.10-tris-(p-tolylsulfonyl)-1.4.7.10-tetraazacyclododecan

Zu einer Lösung von 164,6 g N,N',N"-Tris-(p-tolylsulfonyl)diethylentriamin-N,N"-dinatriumsalz in 2,16 l Dimethylformamid tropft man bei 180 °C unter Rühren 145 g N,N-Bis- [2,2'-(p-tolylsulfonyloxy)]-ethan-benzylamin, gel'st in 900 ml Dimethylformamid innerhalb von 3 Stunden zu. Han tropft dann unter Rühren bei 80 °C 1 l Wasser hinzu und rührt 18 Stunden weiter bei Raumtemperatur, kühlt dann auf 0 °C und saugt den Niederschlag ab, wäscht mit wenig eiskaltem Ethanol und trocknet bei 15 Torr und 60 °C. Han erhält 175 g der Titelverbindung.

Alternative Route 1

Eine analoge Methode zur Herstellung von Tetrazzacyclododecanderivaten findet sich bei M. Hediger und T.A. Kaden, Belv. Chim. Acta 66,861(1983).

30,94 g N.N'.N"-Tris-(p-Tolylsulfonyl)-diethylentriamin-N.N"-dinatriumsalz und 28,12 g N-Bis-(2-Hethan-sulfonyloxy-ethyl)-triphenylmethylamin werden mit 530 ml Dimethylformamid 20 Stunden bei 80-85°C gerührt, dann abgekühlt, und in eine Lösung von 30 g Kaliumcarbonat in 5 l Eiswasser eingerührt. Man saugt den Niederschlag ab, wäscht mit 0,5 l den Filterkuchen und trockmat bei 20°C im Vakuum bei 150 Torr. Zur Reinigung löst man in 230 ml Chlorgform und 5 ml Triethylamin, filtriert, engt im Vakuum auf 200 ml ein und versetzt die Lösung in der Siedehitze mit 250 ml Ethylacetat. Han läßt über Nacht abkühlen und saugt die ausgefallenen Kristalle ab. Han erhält 22,18 g 1,4.7-Tris-(p-Tolylsulfonyl)-10-triphenylmethyl-1,4,7,10-tetraazacyclododecan.

Zur Abspaltung der Tritylschutzgruppe rührt man 31.4 g des auf diese Weise hergestellten Tritosyl-trityl-derivates in einer Hischung aus 100 ml Eisessig, 75 ml Wasser und 300 ml Di xan 1 Stunde b i 80°C, engt dann im Vakuum bei 60 C weitgehend ein, verdünnt mit 300 ml Eiswass r und v rsetzt mit 40 ml 11 N Natronlauge (pH berhalb 12). Dies Hischung wird mit 300 ml Chl-roform

geschüttelt, die Phasen getrennt, die Wasserphase zweimal mit je 100 ml Chloroform extrahiert und die vereinigten Chloroformphasen über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Den schaumigen Rückstand behandelt man mit 300 ml Diethylether, wobei Kristallisation eintritt. Han saugt ab, trocknet die Kristalle im Vakuum bei 60°C und 150 Torr und erhält 21 g 1,4,7-Tris-(p-Tolylsulfonyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Fp.: 202-203°C.

Die so erhaltene Tritosylverbindung (21 g) löst man in 200 ml Dimethylf rmamid, versetzt die Lösung nacheinander mit 13.71 g wasserfreiem Kaliumcarb – nat. 4.95 g Natriumjodid und 7,92 g Benzylbromid und rührt 5 Stunden bei 100°C. Han kühlt dann auf 20°C ab, rührt die Hischung in 4 l Eiswasser ein, saugt ab und löst den Rückstand in 2 l Dichlormethan. Die Lösung wird mit 100 ml Wasser extrahiert, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Den Rückstand löst man in der Siedehitze in 500 ml Acetonitril, läßt über Nacht auskristallisieren, saugt ab und trocknet die Kristall bei 50°C und 150 Torr. Han erhält 16,20 g 1-Benzyl-4,7,10-tris-(p-tolylsulf – nyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan,

Fp.: 217-219°C

b) N-Benzyl-1.4.7.10-tetraszacyclododecan

150 g 1-Benzyl-4,7,10-tris-(p-tolylsulfonyl)-1,4,7,10-tetrazzacyclododecan werden mit 900 ml HBr/Essigsäure (40 % 2 ig) und 125 g Phenol 16 Stunden auf 50 °C erhitzt. Nach Abkühlen auf 20 °C verdünnt man mit 1 l Ether, kühlt auf -5 °C und saugt die ausgefallenen Kristalle ab. Zur Isolierung der freien Base löst man das Produkt in 500 ml 4 N Natronlauge, sättigt mit Kaliumcarbonat und extrahiert mehrmals mit Chloroform, trocknet über Hagnesiumsulfat und dampft im Vakuum ein. Han erhält 39 g der Titelverbindung als hellgelbes zähes öl. Eine Probe wurde als Tri-hydrochlorid charakterisiert: Schmelz-punkt 210 °C (unter Zersetzung).

Alternative Route 2

Man versetzt eine Lösung v n 11.2 g 1.4.7.10-Tetraazacycl d decan in 900 ml Tetrahydrofuran bei -20°C mit 58 ml Triethylamin und tropft unter Rühren innerhalb von 3 Stunden eine Lösung von 16.2 ml Benzoylchlorid in 280 ml T - trahydrofuran zu, wobei die Zimmertemperatur leicht über -10°C steigt. Han rührt dann 16 Stunden bei 0 - 10°C, filtriert vom Niederschlag ab und dampft die Lösung im Vakuum ein. Den Rückstand chromatographiert man an 1 kg Kieselgel und eluiert mit Dioxan-Wasser-Ammoniak-Lösung (8:1:1). Die nach DSC einheitlichen Fraktionen werden vereinigt, eingedampft, in Dichlormethan gelöst und zur Entfernung einer geringen Trübung filtriert und die Lösung eingedampft. Han erhält 19.60 g 1.4.7-Tribenzoyl-1.4.7.10-tetraazacyclodod can. Fp.: 120-125°C.

11,5 g des so erhaltenen Tribenzoats werden in 150 ml Dimethylformamid mit 8,3 g wasserfreiem Kaliumcarbonat, 3,8 g Natriumjodid und 7,2 ml Benzylbr - mid 18 Stunden bei 100°C gerührt. Han filtriert, dampft die Lösung im Vakuum ein, rührt den Rückstand zweimal mit je 50 ml Hexan und dekantiert. Die Hexanphasen werden verworfen. Zur Reinigung löst man in Dichlormethan und chromatographiert mit Dichlormethan-Hethanol (37:3) über 8,5 kg Kieselgel. Han erhält 10,2 g 1,4,7-Tribenzoyl-10-benzyl-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Fp.: 105-109°C.

Zur Abspaltung der Benzoylgruppen löst man dieses Produkt (2,87 g) in 290 ml Tetrahydrofuran, versetzt mit 11,2 g Kalium-t-butylat und erhitzt 48 Stunden unter Rückfluß. Han filtriert, dampft im Vakuum ein, versetzt den Rückstand unter Eiskühlung mit 100 ml Wasser und extrahiert dreimal mit je 50 ml Dichlormethan. Die vereinigten Dichlormethanphasen werden mit 10 ml Wasser geschüttelt, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Der zunächst ölige Rückstand kristallisiert sehr langsam und wird mit 20 ml Hexan verrieben. Nach Absaugen und Trocknen erhält man 1,15 g N-Benzyl-1,4,7,10-tetraazacyclododecan, Fp.: 75-78°C.

c) 1-B nzyl-4.7,10-tris-(ethoxycarbonylmethyl)-1,4,7,10-tetraazacvclododecan

Zu einer Lösung von 131,8 g N-Benzyl-1,4,7,10-tetraazacyclododecan in 1,5 l Dichlormethan gibt man bei 0 °C nacheinander 200 g Triethylamin und innerhalb von 2 Stunden 260 g Bromessigsäureethylester. Han rührt noch 16 Stund n bei Raumtemperatur, schüttelt mit 5 Ziger Natriumcarbonatlösung und Sole, trocknet über Hagnesiumsulfat und dampft im Vakuum ein. Den Rückstand löst man in 200 ml Chloroform und filtriert über 2 kg Kieselgel, wobei man mit 1 Chloroform-Methanol (95:5) eluiert. Han erhält 210 g der Titelverbindung als zähes Öl.

d) N,N',N"-Tris-(ethoxycarbonylmethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan

100 g 1-Benzyl-4,7,10-tris-(ethoxycarbonylmethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclod decan werden in 0.5 l Essigsäure und 0.5 l Ethylacetat gelöst, mit 5 g Palladium auf Kohle (10 I) versetzt und 5 Stunden unter Wasserstoff geschüttelt. Man filtriert vom Katalysator ab, engt im Vakuum ein, löst den Rückstand in 11 Chloroform, schüttelt mit 100 ml gesättigter Sodalösung und 100
ml Sole, trocknet und dampft im Vakuum ein. Den Rückstand reinigt man durch
Kugelrohrdestillation bei 10⁻³ Torr und 120 °C. Han erhält N.N',N"-Tris(ethoxycarbonylmethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan als ein zähes hellg lbes Öl.

Ausbeute: 65 g.

IR (Film): 3400, 2935, 2878, 1738 /cm.

Gadolinium-III-Komplex der 1.4.7.10-Tetraszacvclododecan-N.N'.P'-triessigsaure

40,25 g (100 mHol) N.N'.N''-Tris-(ethoxycarbonylmethyl)-1,4,7,10-tetrazzacyclo-dodecan werden in 0,5 l Ethanol gelöst, mit 108 ml 3 N Natroniauge versetzt und 5 Stunden bei 20°C gerührt. Han engt im Vakuum auf 70 ml ein, versetzt mit 300 ml Wasser, tropft 2 N Salzsäure bis zu einem pH-Wert von 6 hinzu und versetzt dann mit 33,44 g (100 mHol) Gadoliniumacetat und rührt 3 Stunden bei 60°C. Die Lösung wird dann zunächst über einen Anionenaustauscher Amberlite IRA 410 und dann das wäßrige Eluat über einen Kationenaustauscher Amberlite IRC 50 gegeben. Han eluiert mit Wasser und dampft das Eluat im Vakuum ein. Nach Trocknen des Rückstands erhält man 35,04 g (70 % der Theorie) der Titelverbindung als farbloses Pulver.

Beispiel 2

Gadolinium-III-Komplex der N-[2,3-Dihydroxy-N-methyl-propyl-carbamoylmethyl]

1.4.7.10-tetraazacvclododecan-N'.N''.N''-triessigsäure

55 g N-[2,3-Dihydroxy-N-methyl-propylcarbamoylmethyl]-N',N''-tris-(ethoxy-carbonylmethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan löst man in 0,5 l Ethanol, versetzt mit 96 ml 3 N Natronlauge und rührt 3 Stunden bei 20°C, engt dann im Vakuum ein, versetzt mit 300 ml Wasser und stellt mit 2 N Salzsäure pH S ein. Zu dieser Lösung gibt man 31,94 g Gadoliniumacetat und rührt 18 Stunden bei 50°C, gibt dann über einen Anionenaustauscher Amberlite IRA 418 und anschließend das wäßrige Eluat über einen Kationenaustauscher Amberlite IRC 50.

在公司,刘建林等原第一家,一个

The transfer of the Bullion

Das Eluat wird im Vakuum eingedampft und getr ckn t. Han rhält 47,14 g (73 % der Theorie) der Titelverbindung als farbloses Pulver.

Alterial Sales

Das Ausgangsmaterial für die Herstellung der Titelverbindung gemäß Beispiel 2 erhält man folgendermaßen:

a) N.N'.N"-Tris-(ethoxycarbonylmethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-N'"-essigsäure

Han löst 20 g N,N',N"-Tris-(ethoxycarbonylmethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan in 300 ml Dichlormethan, versetzt mit 10,40 g Triethylamin und tropft anschließend bei 0 °C eine Lösung von 4,40 g Chloressigsäure in 100 ml Dichlormethan hinzu und rührt 20 Stunden bei Raumtemperatur. Zur Aufarbeitung verteilt man zwischen Dichlormethan und Phosphatpuffer pH 6, trocknet über Hagnesiumsulfat und dampft im Vakuum ein. Han erhält 23 g der gewünscht n Verbindung als zähes Öl.

b) N-[2,3-Dihydroxy-N-methyl-propylcarbamoylmethyl]-N',N",N'"tris-{ethoxycar-bonylmethyl}-1.4.7.10-tetraazacvclododecan

Zu einer Lösung von 48,86 g (100 mHol) N,N',N"-Tris-(ethoxycarbonylm thyl)1,4,7,10-tetraazacyclododecan-N'"essigsäure in 500 ml Dichlormethan tropft
man bei 0 °C 10,5 g Triethylamin und anschließend

Sunb • 14 g
Chlorameisensäureisobutylester. Han rührt 1 Stunde bei 0 °C und tropft dann
eine Lösung von 10,52 g N-Methylamino-2,3propandiol in 100 ml Chlorof rm zu
und rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur. Anschließend schüttelt man mit Natriumhydrogencarbonatlösung und Sole, trocknet über Hagnesiumsulfat und
dampft im Vakuum in. Zur Reinigung filtriert man die Chlor formlösung des
Rückstands über 500 g Kieselgel und rhält 55 g der Titelverbindung.

Gadolinium-III-Komplex der N-[N-Ethylcarbamoylmethyl]-1,4,7,10 tetraazacyclododecan-N'.N".N'"-triessigsäure

24 g N-[N-Ethylcarbamoylmethyl]-N',N",N"-tris-(ethoxycarbonylmethyl)-1,4,7,
10-tetraazacyclododecan löst man in 250 ml Ethanol, versetzt mit 47 ml 3 N Natronlauge und rührt 3 Stunden bei 20 °C, engt im Vakuum ein, versetzt mit
150 ml Wasser und stellt mit 2 N Salzsäure auf pH 6 ein. Han versetzt mit
15,55 g Gadoliniumacetat und rührt 5 Stunden bei 60°C. Die Lösung wird dann wie
in den vorhergehenden Beispielen beschrieben über Ionenaustauscher gereinigt.
Han erhält 20,39 g der Titelverbindung als farbloses Pulver.

Analyse: C₁₈ H₃₀ 6d N₅0₇ (585.72) C 36.91 H 5.16 6d 26.85 N 5.16 (ber.) 36.98 5.28 26.58 5.07 (gef.)

Herstellung des Ausgangsmaterials:

Han löst 25 g (51.2 mHol) N.N'.N"-Tris-(ethoxycarbonylmethyl)1.4.7.18-tetra-azacyclododecan-N'"-essigsäure (siehe Beispiel 2a) in 200 ml Dichlormethan. versetzt bei 0 °C mit 5.40 g Triethylamin und anschließend mit 7 g Chloram isensäureisobutylester. Han rührt 1 Stunde bei 0 °C und tropft dann eine Lösung von 2.31 g Ethylamin in 20 ml Dichlormethan hinzu, rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur, schüttelt mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung und Sole, trocknet über Hagnesiumsulfat und dampft im Vakuum zur Trockne. Zur Reinigung filtriert man die Dichlormethanlösung des Rückstands über 200 g Kieselgel und erhält 24 g N-[N-Ethylcarbamoylmethyl]-N',N",N"-tris-(ethoxycarbonylmethyl)-1.4.7.10-tetraazacyclododecan.

Gadolinium-III-Komplex der N-Acetyl-1,4,7,10-tetrazzacyclododecan-N',N",N"-triessigsäure

Man löst 4,30 g N,N',N'-Tris-(ethoxycarbonylmethyl)-1,4,7,10 tetraazacycl dodecan in 100 ml Dichlormethan, versetzt mit 10 ml Pyridin, 100 mg 4-Dimethyl-aminopyridin und 2,50 g Acetylchlorid, rührt 5 Stunden bei Raumtemperatur, versetzt mit 1 ml Ethanol und dampft im Vakuum ein. Den Rückstand rührt man 5 Stunden mit 40 ml 1 N Natronlauge bei Raumtemperatur, verdünnt mit 100 ml Wasser und stellt mit 2 N Salzsäure auf pH 6 ein. Danach gibt man 3,34 g 6ad -liniumacetat hinzu, rührt 5 Stunden bei 60°C und unterwirft die Lösung in r Reinigung mit Ionenaustauschern (wie in den anderen Beispielen beschrieben). Man erhält 4,23 g der Titelverbindung als farbloses Pulver.

Beispiel 5

Gadolinium-III-Komplex der N-Ethyl-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-N',N",N'"-triessigsäure

Man löst 4,30 g N,N',N"-Tris-(ethoxycarbonylmethyl)-1,4,7,10 tetraazacycl dodecan in 100 ml Dichlormethan, versetzt mit 2,10 g Triethylamin und 3,12 g J - dethan. Nach 2 Stunden schüttelt man mit Wasser mehrmals aus, trocknet über Magnesiumsulfat und dampft im Vakuum ein. Den Rückstand rührt man 6 Stunden mit 100 ml 1 N Natronlauge, stellt dann mit 2 N Salzsäure auf pH 6 und rührt 16 Stunden mit 3,34 g 6ad liniumacetat bei 60°C. Die erhaltene Lösung unterwirft man einer Ionenaustauscherreinigung und erhält 3,70 g der Titelverbindung als farbloses Pulver.

Analyse: C₁₆ H₂₇ 6d N₄ O₆ (528.66) C 36.35 H 5.15 6d 29.74 N 10.60 (ber.) 36.15 5.32 29.70 10.41 (gef.)

Gadolinium-III-Komplex der N-(2,3-Dihydroxy-1-propyl)-1.4.7,10 tetraazacycl dodecan-N'.N".N'"-triessigsäure

Man löst 4.30 g N.N'.N"-Tris-(ethoxycarbonylmethyl)-1.4.7.10 tetraazacyclodod - can in 100 ml Dichlormethan, versetzt mit 4.20 g Triethylamin und 2.21 g 3-Chlor-1.2-propandiol. Man rührt 16 Stunden bei Raumtemperatur, schüttelt mit Wasser und dampft im Vakuum ein. Den Rückstand rührt man 6 Stunden mit 100 ml 1 N Natronlauge, stellt mit 2 N Salzsäure auf pH 6 und rührt 16 Stunden mit 3.34 g Gadoliniumacetat bei 50°C. Die so erhaltene Lösung unterwirft man einer Ionenaustauscherreinigung und erhält 3.62 g der Titelverbindung als farbloses Pulver.

Analyse: C₁₇ H₂₉ Gd N₄ O₈ (574.69) C 35.53 H 5.09 Gd 27.36 N 9.75 (ber.) 35.68 5.19 27.03 9.68 (947)

Beispiel 7

Gadolinium-III-Komplex der N-(2-Aminoethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan:N'. N".N'"-triessiqsaure

Zu einer Lösung von 4,30 g N,N',N"-Tris-(ethoxycarbonylmethyl) 1,4,7,10-tetraazacyclododecan in 100 ml Dichlormethan gibt man 2,10 g Triethylamin und 1,22 g
N-(2-Chlorethyl)-acetamid. Han rührt 18 Stunden bei Raumtemperatur, schüttelt
mit Wasser und dampft im Vakuum ein. Den Rückstand rührt man 8 Stunden mit 50
ml 1 N Natronlauge bei 60 °C, stellt mit 2 N Salzsäure auf pH 8 und rührt 16
Stunden mit 3,34 g Gadoliniumacetat bei 50°C. Die so erhaltene Lösung unterwirft man einer Ionenaustauscherreinigung und erhält 3,21 g der Titelverbindung
als farbloses Pulv r.

Analys: C₁₆ H₂₈ Gd N₅ O₆ (543.68) C 35.35 H 5.18 Gd 28.92 N 12.88 (ber.) 35.17 5.45 28.68 12.81 (gef.)

Bis-Gadolinium-III-Komplex der 1,1'-(1,3-Propylen)-bis(1,4,7,10-tetraazacyclo-dodecan-4,7,10-triessigsäure)

Eine Lösung von 8.60 g N,N',N"-Tris-(ethoxycarbonylmethyl)1.4.7.10-tetraaza-cyclododecan und 4.2 g Triethylamin in 200 ml Dichlormethan versetzt man mit 2.02 g 1.3-Dibrompropan und rührt 20 Stunden bei Raumtemperatur, schütt lt mit Wasser und Sole und dampft im Vakuum ein. Den Rückstand filtriert man mit Dichlormethan über 150 g Kieselgel und dampft ein. Han erhält ein zähes Öl, das man mit 60 ml 1 N Natronlauge 16 Stunden rührt, dann mit 100 ml Wasser verdünnt und mit 2 N Salzsäure auf pH 6 einstellt. Nach Zugabe von 6.68 g Gadoliniumac -tat rührt man 16 Stunden bei 50°C und reinigt die Lösung über Anionen- und Kationenaustauscher. Han erhält 6.56 g der Titelverbindung als farblos s Pulver.

Beispiel 9

Bis-Gadolinium-III-Komplex der Succinyl-bis(1,4,7,10-tetrazzacyclododecan-4,7,10-triessigsäure)

Eine Lösung von 4.30 g N.N'.N"-Tris-(ethoxycarbonylmethyl)1.4.7.10-tetraaza-cyclododecan und 4.20 g Triethylamin in 100 ml Dichlormethan versetzt man bei 0°C tropfenweise mit 1.705 g Bernsteinsäuredichlorid, gelöst in 20 ml Dichlormethan, und rührt anschließend 1 Stunde bei Raumtemperatur. Han schüttelt mit Natriumhydrogencarbonatlösung und Sole und dampft im Vakuum ein. Den Rückstand chromatographiert man an 100 g Kieselgel mit Dichlormethan/Ethylacetat (0 - 30 %).

Han erhält ein zähes Öl, das mit 40 ml 1 N Natronlauge 4 Stunden gerührt wird, dann mit Wasser (100 ml) verdünnt und mit 2 N Salzsäure auf pH 6 eingestellt wird. Nach Zugabe von 3,34 g Gadoliniumacetat rührt man 16 Stunden bei 50 C und reinigt die Lösung über Ionenaustauscher. Han erhält 3,80 g der Titelverbindung als weißes Pulver.

Beispiel 10

Tris-Gadolinium-Komplex der N^6 -Carboxymethyl- N^3 , N^9 - bis $\{4,7,10$ -tricarboxymethyl-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-1-yl)-carbonylmethyl-3,6,9-triazaundecandisäure

Man suspendiert 3,57 g DTPA-bis-Anhydrid in 100 ml Wasser und versetzt mit 4,2 g Triethylamin und 8,61 g N,N',N"-Tris(ethoxycarbonylmethyl)-1,4,7,10-tetraaza-cyclododecan und rührt 18 Stunden bei Raumtemperatur, versetzt dann mit 200 ml Ethanol und saugt vom ausgefallenen Feststoff ab. Der Filterkuchen wird mit 100 ml 1 N Natronlauge 6 Stunden gerührt, dann stellt man mit 2 N Salzsäure auf pH 6, fügt 10,03 g Gadoliniumacetat hinzu und rührt 18 Stunden bei 50°C. Die Lösung wird über Ionenaustauscher wie üblich gereinigt. Han erhält 8,32 g der Titelverbindung als farbloses Pulver.

Die Herstellung und Isoli rung von Komplexbildnern werden an den folgenden Beispielen gezeigt. Die isolierten Komplexbildner können anschließend zum B ispi l mit verschiedenen paramagnetischen Ionen in die Kompl xe überführt werd n.

N-(2-Hydroxyethyl)-1.4.7.10-tetrazzacyclododecan-N'.N".N'" triessigsaure

Eine Lösung von 6,46 g N.N'.N°-Tris-(ethoxycarbonylmethyl)1,4,7,10-tetraaza-cyclododecan in 150 ml Dichlormethan versetzt man mit 3,2 g Triethylamin und 1,45 g 2-Chlorethanol. Han rührt 4 Stunden bei Raumtemperatur, schüttelt dann mit Natriumhydrogencarbonatlösung und Sole, trocknet über Hagnesiumsulfat und dampft im Vakuum ein. Den Rückstand rührt man 16 Stunden mit 60 ml 1 N Natronlauge. Durch Zugabe von 5 N Salzsäure wird auf pH 2,5 eingestellt. Die rhaltene Suspension gibt man auf einen Ionenaustauscher (DOWEX 50W-X4 in der H°-Form), eluiert mit Wasser und anschließend mit 0,5 H NH₃-Lösung. Han engt im Vakuum ein und isoliert die Titelverbindung durch Zugabe von Ethanol und Absaugen des Niederschlags. Han erhält 4,24 g der Titelverbindung, die Reinheit wird durch pH-Titration und Elementaranalyse überprüft.

-Analyse: C₁₆ H₃₀ N₄ O₇ (390.44) C 49.22 H 7.75 N 14.35 (ber.) 49.48 7.83 14.09 (gef.)

Beispiel 12

N-Methoxvacetvl-1.4.7.10-tetrazzacvclododecan-N'.N".N"triessigsaure

Eine Lösung von 6.46 g N.N', N"-Tris-(ethoxycarbonylmethyl)1,4,7,10-tetrazzacyclododecan in 150 ml Dichlormethan versetzt man mit 3,2 g Triethylamin und
1,79 g Hethoxyessigsäurechlorid. Nach 1 Stunde schüttelt man mit Sodal sung un
Sole, trocknet über Hagnesiumsulfat und dampft im Vakuum ein. Den Rückstand
rührt man mit 60 ml 1#Natronlauge 5 Stunden bei Raumtemperatur, säuert dann
durch Zugabe von verdünnter Salzsäure auf pH 2 an

und reinigt di so erhaltene Suspensi n an einem Kation naustauscher (DOWEX 58 W-X4), den man mit Wass r und 0,5 M NH₃-Lösung eluiert. Das Eluat engt man ein und fällt die Titelverbindung durch Zugabe von Ethanol aus. Nach Absaug n und Trocknen erhält man 4,51 g der Titelverbindung. Die Reinheitsprüfung erfolgt durch Titration und Elementaranalyse.

Beispiel 13

N-[N-(2-Hydroxyethyl)-carbamoylmethyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-N',N',N'-triessigsäure

Eine Lösung von 12,50 g N,N',N"-Tris-(ethoxycarbonylmethyl)1,4,7,10-tetraaza-cyclododecan-N''-essigsäure in 250 ml Dichlormethan versetzt man bei 0 °C mit 5,22 g Triethylamin und anschließend mit 3,50 g Chlorameisensäureisobutylester. Nach 1 Stunde tropft man 1,60 g Ethanolamin, gelöst in 50 ml Dichlormethan, hinzu, rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur, schüttelt mit Sodalösung und Sole, trocknet über Hagnesiumsulfat und dampft im Vakuum ein. Den Rückstand chromatographiert man mit Chloroform/Aceton (10:1) an 200 g Kieselgel und erhält 1 g N-(2-Hydroxyethyl)carbamoylmethyl-N',N",N'"-(tris-ethoxycarbonylmethyl)-1,4,7,10 tetraazacyclododecan.

Dieses Produkt rührt man mit 100 ml 1 N Natronlauge 5 Stunden bei Raumtemperatur, säuert dann mit verdünnter Salzsäure auf pH 2,5 an und reinigt die Suspension an einem Kationenaustauscher (DOWEX 50W-X4), wobei man mit Wasser und anschließend mit 0,5 H NH₃-Lösung eluiert. Das Eluat wird weitgehend eingeengt, und nach Zugabe von Ethanol kristallisiert die Titelverbindung aus, die man durch Filtration isoliert. Han erhält 7,2 g der Titelverbindung, deren Reinh it durch Titration und Elementaranalyse unt rsucht wird.

Analyse: C₁₈ H₃₃ N₅ O₈ (447.49) C 48.31 H 7.43 N 15.65 (ber.) 48.20 7.48 15.49 (gef.)

Gadoliniumkomplex der N-(Horpholinocarb nylmethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclodod -

55.77 g N-(Morpholinocarbonylmethyl)-N',N'',N'''-tris-(ethoxycarbonylmethyl)-1,4.7.10-tetraazacyclododecan werden analog Beispiel 2 mit Natronlauge hydrolysiert und mit Gadoliniumacetat komplexiert. Han erhält 45,19 g (72 % d. The rie) der Titelverbindung als weißes Pulver.

Das Ausgangsmaterial für die Herstellung der Titelverbindung erhält man, ind m man analog nach Beispiel 2b verfährt, aber Morpholin an Stelle von N-Methylamino-2,3-propandiol verwendet.

Beispiel 15

Gadoliniumkomplex der N-(Horpholinocarbonylmethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclodode-can-N'.N''-tris-(2-methyl-essigsaure)

53.06 g N-(Horpholinocarbonylmethyl)-N',N'',N'''-tris-(1-ethoxycarbonyl-1-ethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan werden analog Beispiel 2 mit Natronlauge hydrolysiert und mit 6adoliniumacetat komplexiert. Han erhält 52,20 g (78 % d. Theorie) der Titelverbindung als weißes Pulver.

Gadoliniumkomplex der 1-0xa-4.7.10-triazacvclododecan-N.N'.N'-triessigsaure

10,42 g 1-0xa-4,7,10-triazacyclodedecan-N,N',N'-triessigsäure und 9,85 g 6adoliniumacetat werden mit 50 ml Wasser bei 95°C gerührt. Nach ca. 5 Hinuten bildet sich eine klare Lösung, die noch 1 Stunde auf 95°C gehalten wird. Nach dem Abkühlen wird die Lösung nacheinander mit jeweils 30 ml Kationenaustauscher IR 120 und Anionenaustauscher IRA-410 gerührt, filtriert und im Vakuum eingedampft. Han erhält 9,17 g (61 % der Theorie) der Titelverbindung als weißes Pulver.

Analyse: $C_{14} H_{22} Gd N_3 O_7 (501.59)$

C 33.52 H 4.42 Gd 31.35 N 8.34 (ber.)

33.63 4.59 31.18 8.42 (gef.)

Das verwendete Startmaterial erhält man folgendermaßen:

Han löst 13,86 g 1-Oxa-triazacyclododecan in 208 ml Wasser, versetzt mit 30,24 g Chloressigsäure in Portionen und gleichzeitig mit 9,6 N Kalilauge derartig, daß der pH-Wert der Lösung zwischen 9,8 und 11,8 bleibt. Dann erwärmt man 2 Stunden auf 100°C wobei durch weitere Zugabe von Kalilauge der pH-Wert auf 10,0 gehalten wird. Nach dem Abkühlen auf 20°C stellt man durch Zugabe von 26.5 ml 12 N Salzsäure auf pH 2 und gibt auf 1,6 l Kationenaustauscher IR 120 und eluiert mit 4,8 l Wasser. Dieses Eluat wird verworfen. Han eluiert weiter mit 1,2 l 0,5 N Ammoniak und dampft im Vakuum ein. Han erhält 24,1 g 1-Oxa-4,7,10-triazacyclododecan-N,N',N''-triessigsäure (86,8 % der Theorie), Fp. 68-70°C.

81s-Gad liniumk mplex der 1,1'-(2-Hydroxy-1,3-pr pylen)-bis-(1,4,7,10-tetrazza-cyclododecan-4,7,10-triessigsäure)

Zu einer Lösung von 43,05 g N.N',N''-Tris-(ethoxy-carbonylmethyl)-1,4,7,10 tetraazacyclododecan in 450 ml Dimethylformid gibt man 4,63 g Epichlorhydrin. Nach 1 Stunde versetzt man mit 7,5 g Natriumjodid und erhitzt 24 Stunden auf 80°C. Man engt im Vakuum ein. verteilt den Rückstand zwischen Wasser und Chl-roform, trocknet die Chloroformphase über Natriumsulfat und dampft im Vakuum ein. Den Rückstand chromatographiert man an 1 kg Kieselgel mit Dichlormethan - 10 % Aceton und erhält 27,5 g 1,1'-(2-Hydroxy-1,3-propylen)-bis-(1,4,7,10-tetraazacyclododecan-triessigsäureethylester) als zähes Öl.

Man löst 9,17 g des so hergestellten Esters in 200 ml Ethanol und rührt mit 30 ml 3 N Natronlauge 20 Stunden bei Raumtemperatur, stellt dann mit Salzsäure auf pH 6 und rührt 16 Stunden bei 60°C mit 6,68 g Gadoliniumacetat und reinigt die Lösung über Anionen- und Kationenaustauscher und erhält 10,05 g der Titelverbindung als weißes Pulver.

Analyse: C₃₁ H₅₀ Gd₂ N₈ O₁₃ (1057.28) C 35.22 H 4.77 Gd 29.75 N 10.60 (ber.) 35.03 4.89 29.49 10.41 (gef.)

N-Methylglucaminsalz des Mangan-1I-K mplexes der N-[N-(2-Hydroxyethyl)-carbamovlmethyl]-1.4.7.10-tetraazecvclododecan-N'.N'.H''-triessigsäure

8.95 g (20 mHol)-N-[N-(2-Hydroxyethyl)-carbamoylmethyll-1,4.7,10-tetraazacyclo-dodecan-N',N''-triessigsäure werden in 30 ml Wasser suspendiert und mit 1,40 g (20 mHol) Hangan-II-oxid 3 Stunden auf 160°C erhitzt. Han versetzt dann mit 3,90 g (20 mHol) N-Hethylglucamin, erhitzt weitere 12 Stunden auf 106°C und dampft die Lösung im Vakuum zur Trockne. Han erhält 13.8 g der Titelverbindung als rosafarbenes Pulver.

Fp. 140-143°C.

Beispiel 19

Dysprosium-III-Komplex der N-(Morpholinocarbonylmethyl)-1,4,7,10-tetrazzacvclododecan-N'.N''-triessigsäure

20 g N-(Horpholinocarbonylmethyl)-N',N'',N''-tris-(ethoxycarbonylmethyl)-1.4. 7,10-tetraazacyclododecan werden analog Beispiel 2 mit Natronlauge hydrolysiert und mit Dysprosiumacetat komplexiert. Han erhält 16,3 g der Titelverbindung als weißes Pulver.

Herstellung von mit Gadolinium-N-(Horph linocarbonylmethyl)-1,4,7,10-tetraazacvclododecan-N'.N''-triessigsäure beladenen Liposomen

Nach der in Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 75, 4194 beschriebenen Vorgehensw ise wird ein Lipidgemisch aus 75 Mol I Ei-Phosphatidylcholin und 25 Mol I Cholesterol als Trockensubstanz hergestellt. Hiervon werden 500 mg in 30 ml Diethylether gelöst und im Ultraschall-Bad tropfenweise mit 3 ml einer wässrig n 0,1 M Lösung des Gadoliniumkomplexes der N-(Morpholinocarbonylmethyl)-1,4,7,10-tetrazza-N',N'',N'''-triessigsäure versetzt. Han setzt die Ultrabeschallung noch 10 Minuten fort und engt im Vakuum ein. Der gelartige Rückstand wird in 0,125 M Natriumchloridlösung suspendiert und bei 0°C wiederholt bei 20 000 g zentrifugiert zur Abtrennung von nichtverkapseltem Gadoliniumkomplex. Han unterwirft die Suspension dann einer Gefriertrocknung in Multivials. Die Applikation erfolgt als kolloidale Dispersion in 0.9 Ziger Natriumchloridlösung.

Beispiel 21

Herstellung einer Lösung des Yttrium-98-Komplexes vom Konjugat der 1,4,7,18-Tetraazacyclododecan-N.N'.N''-tetraessigsäure mit monoklonalen Antikörper

Zu einer Suspension von 4 mg 1.4.7.10-Tetraazacyclododecan-N,N',N'',N'''-Tetraazacyclododecan-N,N',N'',N'''-tetraessigsäure in 1 ml Wasser gibt man 2 mg
N-(3-Dimethylaminopropyl)-N'-ethyl-carbodiimid-hydrochlorid und anschließend
1 ml einer Lösung von 0.6 mg monoklonalem Antikörper (mit Spezifität gegen
Melanoma-Antigen) in 0.05 molarem Natriumhydrogencarbonatpuffer (pH 7.8) g löst. Han rührt 2 Stunden bei Raumtemperatur und dialysiert gegen einen 0.3 M
Natriumphosphatpuffer. Dann setzt man 1 ml einer Yttrium-90 Lösung in Acetatpuffer pH 6 zu (hergestellt nach Int. J. Appl. Radiat. Isot., Vol 36 [1985].
S. 803) und inkubiert 24 Stunden bei Raumtemperatur. Die Lösung wird über ein
Sephad x 6 25-Säule gegeb n und die radi aktive Pr t infraktion st ril filtri rt und in Hultivials abg füllt. Durch Lyophilisi rung wird ein lagerfähiges
Trockenpräparat rhalten.

Gadoliniumkomplex der N-(Isopropyloxycarbonylmethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-N'.N''-triessigsäure

Zu einer Lösung von 48,86 g (100 mHol) N.N'.N''-Tris-(ethoxycarbonylmethyl)1,4,7,10-tetraazacyclododecan-N'''-essigsäure in 500 ml Dichlormethan tropft
man bei 0°C 10,5 g Triethylamin und anschließend
14 g Chlorameisensäureisobutylester. Han rührt 1 Stunde bei 0°C und tropft dann 6,61 g
Isopropylalkohol zu und rührt 4 Stunden bei Raumtemperatur, schüttelt mit Natriumhydrogencarbonat und Sole und dampft im Vakuum ein. Zur Reinigung filtriert man die Chloroformlösung des Rückstands über 500 g Kieselgel und erhält
45,0 g N.N'.N''-Tris-(ethoxycarbonylmethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-N'''essigsäureisopropylester als hellgelbes zähes Öl.

Man löst 10,61 g (20 mMol) des so erhaltenen Isopropylesters in 150 ml Ethanol und versetzt bei 0°C im Verlauf von 5 Stunden mit 60 ml 1 N Natronlauge, rührt noch 1 Stunde bei 0°C nach, stellt dann mit 2 N Salzsäure auf pH 6 ein und engt im Vakuum weitgehend ein und verdünnt dann mit 200 ml Wasser, versetzt mit 6,69 g Gadoliniumacetat und erhitzt 16 Stunden auf 50°C. Die Lösung unterwirft man dann einer Ionenaustauscherreinigung. Han erhält 8,20 g der Titelverbindung als farbloses Pulver.

Analyse: C₁₉ H₃₁ Gd N₄ O₈ (600.73) C 37.99 H 5.20 Gd 26.18 N 9.33 (ber.) 38.22 5.31 26.02 9.41 (gef.)

Beispiel 23

Indium-111-Komplex der N-(morpholinocarbonylmethyl)-1,4,7,18-tetraazacyclodod - can-N'.N''-triessigsäure

Han verfährt analog Beispiel 14 und komplexiert mit radi aktivem ¹¹¹-Indiumchl rid. Zur Überprüfung, b die Hetallionen vollständig als Chelat gebunden
sind, unt rsucht man die Lösung der Titelverbindung dünnschichtchromatographisch an Kieselg lplatten in dem System H thanol-Wass r (2:1) Nicht-chelatisierte Hetalli nen werden dabei als radioaktive Zone am Startfleck erkannt.

falls notwendig wird die Chelatisierung durch weitere Zugabe von N-(Morpholino-carbonylmethyl)-N',N'',N'''-tris-(ethoxycarbonylmethyl)-1,4,7,10-tetraazacyc-lododecan und anschließende Esterspaltung vervollständigt.

Auf die gleiche Weise erhält man den Gadolinium-153-Komplex der N-(Horpholino-carbonylmethyl)-1,4,7,10-tetraazacyclododecan-N',N'',N''-triessigsäur.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

87 73 0085 EP

		ÄGIGE DOKU] .
ategorie	Kennzeichnung des Dok der	uments mit Angabe, sov maßgeblichen Telle	veit erforderlich.	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. CI 4
A	FR-A-2 539 996 * Seite O; Seit Seite 30, Beisp Beispiel 46 * EP-A-0 124 766 * Seiten 2-8: dem Formel (Ic)	e 27, Beispiel 18; Sei (SCHERING) "Verbindun	oiel 11; te 38,	1-12	C 07 D 257/02 C 07 D 273/00 A 61 K 49/00 C 07 F 5/00 C 07 F 13/00 C 07 F 9/65
A	CHEMICAL ABSTRAG 24, 13. Dezember 617, Zusammenfar 206960z, Columbi C.C. BRYDEN et	 CTS, Band 9 r 1982, Sei ssung Nr. us, Ohio, U	te S;	1-7	
	Multinuclear NMR study of three queous lanthanide shift eagents: complexes with EDTA nd two macrocyclic ligands", & ARE EARTHS MOD. SCI. TECHNOL. 982, 3, 53-7		DTA 5" &		RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Ci.4)
9	VO-A-8 602 352 REGENTS, THE UNI SYSTEMS) Seite 2, Ansprüche *	VERSITY OF	TEXAS 33-36;	1-12	C 07 D 257/00 C 07 D 273/00 A 61 K 49/00 C 07 F 5/00 C 07 F 13/00
	Pacharchenert				
D	Recherchenort EN HAAG	Abechlusgenum 27-10-1	der Recherche	. LUYTE	N H.
von t von t ande techr inicht	EGORIE DER GENANNTEN Di Desonderer Bedeutung allein it Desonderer Bedeutung in Verb ren Veröffentlichung derselbe nologischer Hintergrund schriftliche Offenbarung chenliteratur rfindung zugrunde liegende T	petrachtet iindung mit einer in Kategorie	D: in der An L: aus ande	neidung anga meidung anga m Gründen ar	nt, das jedoch erst am oder im veröff intlicht worden ist führtes Dokument i igeführtes Dokument stentfamilie, überein-